# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

## BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

## IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problems Mailbox.

Code: 282-62548

## JAPANESE PATENT OFFICE PATENT JOURNAL

## KOKAI PATENT APPLICATION NO. HEI 5[1993]-246932

### Technical Disclosure Section

Int. Cl.<sup>5</sup>:

C 07 C 49/835

A 61 K 31/12

31/135

C 07 C 49/84

225/22

Sequence Nos. for Office Use: 6917-4H

8413-4C 8413-4C 6917-4H 7457-4H

Application No.: Hei 4[1992]-47012

Application Date: March 4, 1992

Publication Date: September 24, 1993

No. of Claims: 2 (Total of 16 pages)

Examination Request: Not requested

3,4-DIHYDROXYCHALCONE DERIVATIVES

Inventors:

Toshio Sato 57-3 Nagao, Joroku-cho, Tokushima-shi, Tokushima-ken

Hitoshi Matsumoto 125-22 Shimo-Fukuman, Hachiman-cho, Tokushima-shi, Tokushima-ken

Yasunori Hiiro 4-33-206 Minami-Suchiro-cho, Tokushima-shi,

Tokushima-ken

000152952 Applicant:

Nippon High Box Co., Ltd. 1759 Matsugaya, Hachioji-shi, Tokyo

Agent:

Shizuo Nakamura, patent attorney

### Abstract

Objective

To provide a novel 3,4-dihydroxychalcone derivative useful as a medicine feedstock, etc. and to provide a novel anti-inflammatory.

Constitution

The novel 3,4-dihydroxychalcone derivative is a compound represented by the general formula (I),

[Structure 1]

(where x is a substituted phenyl shown by, for example, the following formula (I)),

[Structure 2]

$$\mathbb{R}^{2} - \bigoplus_{\mathbf{O} \mathbf{P}^{1}}$$
 (I)

(where R' is a hydrogen atom or an alkyl group, R2 is an alkyl group, an alkoxy group, or an OH group (excluding the OH group at the 4-position), or its salt. Furthermore, the anti-inflammatory of the present invention contains a 3,4-dihydroxychalcone derivative consisting of the compound represented by the general formula (I) given previously or its salt as an effective ingredient).

### Claims

1. 3,4-Dihydroxychalcone derivatives consisting of the compounds represented by general formula (I)

[Structure 1]

(where X is a substituted phenyl group represented by the following formula (i)),

[Structure 2]

$$\mathbb{R}^2 \longrightarrow \mathbb{Q}$$
 (1)

(where  $R^1$  is a hydrogen atom or an alkyl group, and  $R^2$  is an alkyl group, an alkoxy group or an OH group (excluding the OH group at the 4-position)), the following (ii),

[Structure 3]

(where  $R^3$  is an alkyl group, an alkoxy group, or a dimethylamino group), the following formula (iii),

[Structure 4]

$$R^{4} \longrightarrow R^{5}$$
 (iii)

(where  $R^4$  and  $R^5$  are alkyl groups, and  $R^6$  is a hydrogen atom or an alkyl group), or the following formula (iv),

(where  $R^7$  is an alkoxy group,  $R^8$  is a hydrogen atom or an alkyl group, and  $R^9$  is a hydrogen atom or an alkoxy group) or their salts.

 Anti-inflammatories having 3,4-dihydroxychalcone derivatives described in Claim 1 as effective ingredients.

## Detailed explanation of the invention

[0001]

Industrial application field

The present invention relates to a chalcone derivative and a drug agent containing a chalcone derivative. In particular, it relates to a 3,4-dihydroxychalcone derivative and an anti-inflammatory containing this.

[0002]

#### Background of the technology

It is known (Food Chemistry (1983, 12,) 205-212) that there is an effect of the inhibition of the oxidation of edible oil in 3,4-dihydroxychalcone and its derivatives. Furthermore, in Japanese Kokai Patent Application No. Sho 61[1986]-76433, it is disclosed that 3-(3,4-dihydroxyphenyl)-1-(2,3,4-trimethoxyphenyl)]-2-propen-1-one (=3,4-(2',3',4'-trimethoxy)dihydroxychalcone) has an anti-allergic effect. In Japanese Kokai Patent Application No. Sho 63[1988]-297847, it is disclosed that 2',3',3,4-tetrahydroxychalcone has a multivalent anti-inflammatory effect.

[0003]

Furthermore, according to the in vitro experimental results, it has been clarified that in 3,4-dihydroxychalcone, 2',3,4-trihydroxychalcone, 4',3,4-trihydroxychalcone, 2',4',3,4-tetrahydroxychalcone and other 3,4-dihydroxychalcone derivatives, there is an inhibiting effect with respect to the enzyme related to inflammation (Prostaglandins (1985, 30(3)357)). Thus, for a variety of 3,4-dihydroxychalcone derivatives, research on their activities have been conducted.

[0004]

Objectives of the invention

The first objective of the present invention is to provide a novel 3,4-dihydroxychalcone derivative useful as a medicine feedstock, etc. Furthermore, the second objective of the present invention is to provide a novel anti-inflammatory.

[0005]

Means to achieve the objectives

As a result of zealous investigations on 3,4-dihydroxychalcone derivatives, the present inventors have discovered that certain types of 3,4-dihydroxychalcone derivative have at least one anti-inflammatory effect (especially an anti-inflammatory effect for external use), an effect for the inhibition of the oxidation of cell membranes of mammals, a cyclooxygenase inhibiting effect, and a lipoxygenase inhibiting effect. The present invention has thus been accomplished.

[0006]

In other words, the novel 3,4-dihydroxychalcone derivatives of the present invention to achieve the first objective mentioned previously are 3,4-dihydroxychalcone derivatives consisting of the compounds represented by general formula (I)

[Structure 6]

(where X is a substituted phenyl group represented by the following formula (i)

[Structure 7] 
$$R^{2} \longrightarrow 0$$
 (i)

(where  $R^1$  is a hydrogen atom or an alkyl group, and  $R^2$  is an alkyl group, an alkoxy group or an OH group (excluding the OH group at the 4-position)), the following formula (ii),

[Structure 8]

(where  $R^3$  is an alkyl group, an alkoxy group, or a dimethylamino group), the following formula (iii),

[Structure 9]

(where  $R^4$  and  $R^5$  are alkyl groups, and  $R^6$  is a hydrogen atom or an alkyl group), or the formula (iv),

[Structure 10]

(where  $R^7$  is an alkoxy group,  $R^6$  is a hydrogen atom or an alkyl group, and  $R^9$  is a hydrogen atom or an alkoxy group) or their salts.

[0007]

Furthermore, to achieve the second objective mentioned previously the anti-inflammatories of the present invention contain the 3,4-dihydroxychalcones of the present invention as effective ingredients.

[8000]

The present invention will be explained in detail in the following. First, the 3,4-dihydroxychalcone derivatives of the present invention will be explained. These chalcone derivatives are the compounds represented by the general formula (I) given previously or their salts. Here, if X in the general formula (I) is a substituted phenyl group represented by the following formula (i)

(Structure 11)

$$\mathbb{R}^2 + \bigcup_{\mathbf{OR}^1}$$

(where  $R^1$  is a hydrogen atom or an alkyl group, and  $R^2$  is an alkyl group, an alkoxy group, or an OH group (excluding the OH group at the 4-position)); as the specific examples of the alkyl groups as  $R^1$  or  $R^2$ , a methyl group, an ethyl group, a propyl group, an isopropyl group, a butyl group, an isobutyl group, a tert-butyl group and so on can be mentioned. If  $R^1$  and  $R^2$  are both alkyl groups, these alkyl groups may be the same or different. Furthermore, as the specific groups of alkoxy groups as  $R^2$ , a methoxy group, an ethoxy group, a propoxy group, an isopropoxy group, a butoxy group, an isopropoxy group and so on can be mentioned.

100091

The previously mentioned specific examples of the alkyl groups may also be the specific examples of alkyl groups as  $R^3$ ,  $R^4$ ,  $R^5$ ,  $R^6$  or  $R^8$  if X in the general formula (I) is a substituted phenyl group represented by the following formula (ii),

[Structure 12]

(where R<sup>3</sup> is an alkyl group, an alkoxy group, or a dimethylamino group), the following formula (iii),

[Structure 13]

(where  $R^4$  and  $R^5$  are alkyl groups, and  $R^6$  is a hydrogen atom or an alkyl group), or the following formula (iv),

[Structure 14]

$$\begin{array}{c}
\mathbb{R}^8 \text{ O} \\
\mathbb{R}^7
\end{array}$$

(where  $R^7$  is an alkoxy group,  $R^8$  is a hydrogen atom or an alkyl group, and  $R^9$  is a hydrogen atom or an alkoxy group). In the same manner, the previously mentioned specific examples of the alkoxy groups may also be the specific examples of the alkoxy groups as  $R^3$ ,  $R^7$  or  $R^9$  if X in the general formula (I) is a substituted phenyl group represented by the previously given formula (ii), (iii) or (iv).

[0010]

The manufacture of the novel compounds represented by the general formula (I) given previously may be carried out by, for example, condensation of 3,4-dihydroxybenzaldehyde and a substituted acetophenone having a specific substituent group at the phenyl group in the presence of an alkaline-earth metal hydroxide in an alcoholic reaction solvent or under an acidic condition.

[0011]

Any of the chalcone derivatives of the previously given general formula (I) that can be manufactured according to the previously described method or the like has at least one anti-inflammatory effect (especially the anti-inflammatory effect for the external use), an effect to inhibit the oxidation of cell membranes of mammals, a cyclooxygenase inhibiting effect and a lipoxygenase inhibiting effect. Therefore, they are useful as feedstocks of anti-inflammatories, especially anti-inflammatories for external use. Furthermore, they are also useful as medicine feedstocks or the like of cell protecting agents, cyclooxygenase inhibitors, lipoxygenase inhibitors, etc.

[0012]

Furthermore, the chalcone derivatives consisting of the salts (such as sodium salts or potassium salts) represented by the general formula (I) given previously also have at least one anti-inflammatory effect (especially the anti-inflammatory effect for external use), an effect for the inhibition of the oxidation of cell membranes of mammals, and the lipoxygenase inhibiting effect, in the same manner as the chalcone derivatives represented by the general formula (I). Therefore, these salts are also useful as medicine feedstocks or the like of cell protecting agents, cyclooxygenase inhibiting agents, lipoxygenase inhibiting effects and so on, in addition to being useful as feedstocks for anti-inflammatories, especially anti-inflammatories for external use. These salts can be manufactured by conventional methods.

[0013]

Next, the anti-inflammatories of the present invention will be explained. These drug agents contain the 3,4-dihydroxychalcone derivatives consisting of the compounds represented by the previously given general formula (I) or their salts as described previously as effective ingredients.

[0014]

The anti-inflammatories of the present invention are especially useful in the case of drugs for external use. As specific examples of agent types in the case of drugs for external use, an ointment, a solution (including a clear dissolved material, an emulsion, and a suspension; the same hereafter), a suppository, eyedrops, a paste and so on can be mentioned. However, they are not to be restricted to these.

[0015]

Furthermore, the anti-inflammatories of the present invention are also acceptable as internal drugs. As specific examples of types in this case, a tablet, a capsule, a granule, a powder, a fine granule, a pill, a troche, a syrup, a liquid and so on can be mentioned. However, they are not to be restricted to these. Furthermore, the anti-inflammatories of the present invention may also be used as an injections.

[0016]

The anti-inflammatories of the present invention can be manufactured by publicly known methods using 3,4dihydroxychalcone derivatives consisting of the compounds represented by the previously given general formula (I) or their salts, and nontoxic vehicles, binders, lustering agent, antifoaming agent, preservatives, isotonic agents, stabilizers, dispersants, antioxidants, coloring agents, sweeteners, buffers or other additives commonly used during the agent preparation. The type of additives used during the agent preparation varies according to the agent type and the like of the drug agent desired. As the specific examples of the nontoxic additives, for example, starchy gelatin, glucose, lactose, fructose, maltose, magnesium carbonate, talc, magnesium stearate, methylcellulose, carboxymethylcellulose, gum arabic, polyethylene glycol, propylene glycol, petrolatum, carbo wax, glycerin, ethanol, syrup, sodium chloride, sodium sulfite, sodium phosphate, citric acid, polyvinylpyrrolidone, water and so on can be mentioned.

(0017)

The content of the compound (the 3,4-dihydroxychalcone derivative) of the present invention in the anti-inflammatory of the present invention varies according to its agent types, application, etc. In general, it is desirable that this is contained at a concentration of 0.01-99 wt%.

[0018]

The amount given can be varied in a wide range according to the type of the target animal, age, sex, the type of disease, the degree of seriousness of symptoms, the doctor's diagnostic results, etc. In general, it may be 0.01-100 mg/kg per day. However, depending on the degree of seriousness of the symptoms of the patient and the doctor's diagnostic results, the range of the amount given can also be changed. The amount given mentioned previously can be administered once a day or divided into several dosages. The various drug agents of the present invention can also contain other drug agents useful in treatment in addition to the compounds (3,4-dihydroxychalcone derivatives) of the present invention mentioned previously.

[0019]

Application examples

The application examples of the present invention will be explained in the following.

## Application Example 1 (Manufacture of 2',5'-dimethoxy-3,4-dihydroxychalcone)

2.7 g (19.6 mmol) 3,4-dihydroxybenzaldehyde and 0.12 g (0.5 mmol) p-toluenesulfonic acid pyridine salt were suspended in 40 mL methylene chloride. While it was being stirred, 10 mL of a methylene chloride solution of 10.1 g (120 mmol) 3,4-dihydro-2H-pyran were slowly added dropwise. After 2.5 h,

0.4 g (4.8 mmol) of 3,4-dihydro-2H-pyran was added and further stirred for 1 h. After stirring, the reaction solution was washed in sequence with 0.5N HCl, 5% NaHCO<sub>3</sub> and water. The organic layer was distilled off under a reduced pressure to obtain 5.9 g of the reaction product.

[0020]

3.1 g of the reaction product mentioned previously, 1.8 g (10.0 mmol) 2',5'-dimethoxyacetophenone, and 3.2 g (10.2 mmol) Ba $(OH)_2 \cdot H_2O$  were dissolved in 100 mL methanol, and stirred for one night. After the completion of the reaction the pH was adjusted to 6. After methanol had been distilled off, it was extracted with ethyl acetate. After extraction, it was washed with water. The organic layer was distilled off, and 6.7 g of the reaction product were obtained.

[0021]

6.7 g of this reaction product were dissolved in 100 mL methanol, 200 mg (1.1 mmol) p-toluenesulfonic acid were added, and stirred for one night. After stirring, methanol was distilled off. The residue was recrystallized with benzene acetate, and 0.6 g of the title compound (yield 20%) was obtained. The melting point, the ultraviolet ray absorption characteristics, HPLC analytical values, and NMR analytical values of the title compound obtained in this manner are shown in Table I.

[0022]

## Application Examples 2-30

The 3,4-dihydroxychalcone derivatives shown in Tables I-VIII were obtained in the same manner as in Application Example 1 except that the type of the substituted acetophenones was changed in a variety of manners. The melting points, ultraviolet ray absorption characteristics, HPLC analytical values, and NMR analytical values of the various 3,4-dihydroxychalcone derivatives are shown in Tables I-VIII.

Table I

|          |       |         |                        |   |                                | <b>(4)</b>   |
|----------|-------|---------|------------------------|---|--------------------------------|--|
| (        | ,     | X       | 点组                     | 类外貌吸収特性                                       | HPLC分析値                        | NMR分析値(CDC13 +DMSO-da; 6値)   |
| 9        | 実施例1  |         | 158<br>~<br>160<br>(C) | λαιτ<br>359. 2π<br>ε=1. \$8×18 <sup>4</sup>   | R. t.<br>=4. 28<br>K' -1. 45   |  |
| 9        | 実施例 2 | G G G G | 160<br>161<br>(°C)     | λει:<br>361. Ο επ<br>ε = 2.31×10 <sup>4</sup> | R. t.<br>= 4. 47<br>K' = 1. 54 | 1. 02 (bs. 1%, atomatic=08)  |
| <b>©</b> | 実施例3  |         | 2 0 4<br>2 0 5<br>(°C) | λαιι<br>385. 1 m<br>ε=1.14×10 <sup>4</sup>    | R. t.<br>= 4. 12<br>K' = 1. 34 | 12. 40 (s. 12. 2' -aromatic-OH) 、 8. 53 (s. 12. aromatic-OH) 、 2. 48 (s. 12. 5' -rromatic-OH) 、 2. 11 (s. 12. aromatic-OH) 、 1. 79 (d. 12. J=15Hz, 24747) 、 7. 43 (d. 12. J=15Hz, 24747) 、 7. 25 (d. 12. J=2Hz, Ar) 、 7. 18 (d. 12. J=2Hz, Ar) 、 7. 18 (d. 12. J=2Hz, Ar) 、 8. 25 (d. 12. J=2Hz, Ar) |
| 6        | 実施例 4 | OH (7)  | 170<br>173<br>(°C)     | λαιτ<br>383. 91α<br>ε=1.01×10 <sup>4</sup>    | R. t.<br>= 7. 74<br>K' = 3. 42 | 13. 60 (s, il. 2' -arematic-OB)  |

2 Ultraviolet ray absorption characteristics

3 HPLC analytical values

4 NMR analytical values

5 Values

6 Application Example

7 Formula

Table II

|          |        |   | <b>①</b>                    | <b>②</b>   | 3                             | NMR分析 (CDC by + DMSO-day; 5個)  |
|----------|--------|---|-----------------------------|--|-------------------------------|--|
| ſ        | $\neg$ | X   | 放点                          | 紫外線吸収特性  | HPLC分析値                       | 10 19 (c 10 1' - gramatic-OH), 1 20 [hs. lH. acomatic-OH) - 7. 64  |
| <b>©</b> | 実施例 5  | OH (X(1))   | 177<br> <br>  111.5<br>(°C) | λεει<br>386. 0 m<br>ε = 2. 3×19 <sup>4</sup>             | R. t.<br>=10.79<br>K' =4.62   | (d, 1H, J=15Hs, 2074) QS/ 7, 53 (d, 1H, J=2Hs, Ar) \ 7, 50 101, 14, aronatic=0H) \ 7, 48 (d, 1H, J=15Hs, 4b74) XS/ 7, 32-7, 27 (a, 1H, Ar) \ 7, 15 (d, 1H, J=2Hs, Ar) \ 7, 14-7, 09 (a, 1H, Ar) \ 6, 92 (d, 2H, 3Hs, Ar) \ 7, 6, 92 (d, 3H, 3Hs, Ar) \ 7, 6, 92 (d, 3H, 3Hs, Aronatic=0Hs)   |
| ©        | 実施例6   | OCH 3   | 149<br>151<br>(°C)          | λ max<br>3 8 7 m<br>ε = 1. 18×10 <sup>4</sup>            | R. t.<br>=7. 91<br>K' =3. 12  | 12. 55 (s. 18. 1'-srematic=OH) 3. 22 (bs. 18. aromatic=OH) 7. 54 (d. 18. 1-158s, 40747 (E) 7. 65 (bs. 18. aromatic=OH) 7. 42 (d. 18. 1-158s, 40747 ) 7. 35 (d. 18. 1-3Hs, Ar) 7. 25 (d. 18. 1-2Hs, Ar) 7. 15 (d. 18. 1-2Hs, Ar) 7. 15 (d. 18. 1-2Hs, Ar) 7. 15 (d. 18. 1-2Hs, Ar) 8. 28 (d. 28. 5'-aromatic=OCH <sub>3</sub> )  12. 83 (s. 18. 2'-aromatic=OCH) 7. 28 (bs. 18. aromatic=OH) 7. 53  |
| 6        | 実施例?   | (H <sub>1</sub> CH <sub>3</sub> (T) | 157<br>158<br>(°C)          | $\lambda$ must 3 8 6. 8 mm $\epsilon = 1.15 \times 10^4$ | R. t.<br>=25. 27<br>K' =21.71 | (4, 18, J=15H; 4b7e') , 7, 71 (4, 18, J=28; A) , 7, 10 (6, 18, I=160) (1, 10 (1, 10 (6, 18, I=160) (1, 10 (6,  |
| Œ        | 実      | OH (£ (1))  | 176.5<br>178<br>(°C)        | λειι<br>388, 6:ε<br>ε=1.16×10 <sup>4</sup>               | R. t.<br>=15.13<br>K' =7.65   | (4. 1R. J=1581, ±17/2 0 37, 55 (1, 18, aronatic=us) 1. 41 (4. 1R. J=1581, ±17/2 1, 40 (4. 1R. J=381, ±17) 1. 25 (4. 1R. J=281, ±17) 1. 40 (4. 1R. J=381, ±17) 1. 25 (4. 1R. J=281, ±17) 1. 40 (4. 1R. J=381, ±17) 1. 25 (4. 1R. J= |

Melting point Key: 1

Ultraviolet ray absorption characteristics HPLC analytical values
NMR analytical values

3

4

Values 5

6

Application Example

Formula 7

Table III

|   |                |                                  | _                           | _   | <b>6</b>                        | a G  |
|---|----------------|----------------------------------|-----------------------------|---|---------------------------------|--|
|   |                |                                  |                             | <u> </u>  | (3)                             | (4)<br>NMR分析值(CDCl <sub>3</sub> +DMSO-d <sub>4</sub> ; 6值)   |
| 1 | _1             | X                                | 点類                          | 紫外線吸収特性   | HFLC7791BL                      | 12. 53 (s. 1H. 2' -arcmatig-OH) . 4. 42 (br. 1H. arematic-OH) . 4. 11  |
| 0 | 实施例            | ©(4 <sup>1</sup> 9               | 162<br>163<br>(°C)          | 3 8 8 ss<br>2 8 8 ss<br>a = 1. 01 × 10 <sup>4</sup> | R. t.<br>= 33.84<br>K' = 19.14  | (d, 1H, J=15H2, 2b74> dR2 7, 18 (b. 1H, promatic=00) \ 1, 42 (d. 1H, J=16H2, 2b74> 052 7, 37 (d. 1H, J=3H2, dr) \ 7, 15 (d. 1H, J=2H2, dr) \ 7, 15 ∞ 1, 88 (d. 1H, J=3H2, dr) \ 7, 15 ∞ 1, 88 (d. 2H, J=3H2, dr) \ 6, 82 (d. 1H, J=3H2, dr) \ 7, 18 ∞ 1, 88 (d. 2H, J=3H2, dr) \ 7, 18 0, 24 (d. 1H, J=3H2, dr) \ 7, 18 1 ∞ 1, 82 (d. 1H, J=3H2, dr) \ |
|   | 9              | OR (五(1)]                        | ( )                         |   |                                 | C-CH2-C) 1, 62-1, 42 (m, 2H, C-CH2-C) 1, 00 (1, 3H, J=101, C-CH3)  |
| 6 | 实施例10          | 0¢2 <sup>H</sup> 5<br>○ OH (3) ] | 1 6 7<br>1 6 9<br>(°C)      | λ na r<br>388. O an<br>ε = 2. 48×10 <sup>4</sup>    | R. t.<br>=19.0<br>K'=7.09       | C-(H <sub>2</sub> )  |
| 6 | <b>実施</b> 例 11 | (H <sub>3</sub>                  | 149. \$<br>!<br>151<br>(°C) | λαιτ<br>360. 8 m<br>ε = 2. 25×10 <sup>4</sup>       | R. t.<br>= 5. 94)<br>K' = 2. 39 | B. 04 (s. 1H. aremitic=OH), 7. 12 (s. 1H. arematic=OH), 7. 42 (d. 1H. 1=15 Hz. xbvzv (2), 7. 35 (d. 1H. 1=2Hz. xb), 7. 27 - 7. 22 (m. 1H. Ar), 7. 15 (d. 1H. 1=15 Hz. xbvzv (2), 7. 15 (d. 1H. 1=2Hz. xb), 7. 02 - 6. 91 (m. 1H. Ar), 6. 83 (d. 1H. 1=181, Ar), 6. 85 (d. 1H. 1=8 Hz. Ar), 3. 81 (s. 2H. 2' - arematic=OCH <sub>2</sub> ), 7. 22 (s. 3H. 5' - arematic=CH <sub>2</sub> )   |
| E | 実施到!?          | OCH <sub>3</sub>                 | 1 9 2<br>1 1 9 4<br>(°C)    | λ mix<br>3 5 0 m<br>ε = 1. 41×10 <sup>4</sup>       | R. t.<br>=3. 15<br>K' =0. 96    | 7. 82 (bs. 1H. aramatic=OE) . 7. 76 (bs. 1H. aramatic=OH) . 1. 31 (1. 1H. 1=881, Ar) . 1. 18 (i. 1H. 1=18Hz, 47/2/S) 7. 49 (d. 1H. 1=2Hz, Ar) . 5. 94—5. 83 (m. 1H. Ar) . 6. 23 (d. 1H. 1=2Hz, Ar) . 6. 76 (d. 1H. 1=16Hz, 47/2/S) 6. 50 (d. 2H. 1=8Hz, Ar) . 2. 77 (a. 6H 2', 6'-aramatic=OCH3)   |

2 Ultraviolet ray absorption characteristics

3 HPLC analytical values

4 NMR analytical values

5 Values

6 Application Example

7 Formula

Table IV

|     |           |                                   |                        |  | •                               |  |
|-----|-----------|-----------------------------------|------------------------|--|---------------------------------|--|
|     |           |                                   | $\odot$                | 2  | 3                               | NMR AFFOR (CDC 12 + DMSO-da; 560)  |
|     | $\neg$    | X                                 | 触点                     | <b>紫外線吸収特性</b>   | HPLC分析值)                        |  |
| 9   | 実施例       | OC 2H 5                           | 115<br>122<br>(C)      | λαι:<br>359. 3 m<br>ε=1.11×10 <sup>4</sup>             | R. t.<br>= 8. 43                | 7, 93 (b), 18, stomatic OB) , 7, 63 (b), 18, stomatic OB) , 7, 51 (d, 1R, J=1581, 2574 XE) 7, 18 (d, 1R, J=1581, 2577 XE) 7, 16 (d, 1R, J=381, At) , 7, 12 (d, 1R, J=381, At) , 7, 63 -E, 98 (a, 2R, At) , 5, 10 (d, 1R, J=181, At) , 7, 63 -E, 98 (a, 2R, J=782, -0-CH <sub>2</sub> -C), 2, 84 (a, 3R, -0CH <sub>2</sub> ), 1, 48 (c, 3R, J=782, 0-C-   |
| 9   | 13        | OCH,                              |                        | 6 - 4. 41 ~ 10   |                                 | CH <sub>2</sub> )  |
|     | $\vdash$  |                                   |                        | <del></del>  |                                 | 7. 16 (4, 18, 1=16H1, \$1020) (6, 18, 1=16H1, \$1020)  |
| 6   | 実施        | CH <sub>3</sub>                   | 42                     | λειι<br>359. 5:0                                       | R. t.<br>=11.08                 | 7, 30 (d. 1R. 1-281, Ar) , 1. 15 (d. 1R. 1-181, Ar) , 1. 48 ~ 6. 35 (d. 2R. Ar) , 6. 31 (d. 1R. 1-981, Ar) , 6. 48 (d. 1R. 1-881, Ar) , 4. 53~   |
|     | 691<br>14 |                                   | (70)                   | $\varepsilon = 1.34 \times 10^4$                       | K' = 3. 71                      | 4. 40 (m. 1 B. 5' -0-(B) . 3. 83 (e. 3B. 2' -0CH <sub>3</sub> ) .  |
|     | 1 1       | ocu <sub>3</sub> (7)<br>(云 (i) ]_ | 1                      | 1  | ł                               | 1. 33 (1, 34, 5'-0 (CBa)2) , 1. 34 (1, 14, 5'-0 (CBa)2)  |
| (b) | 実施例 15    | 0(H <sub>3</sub>                  | 1 2 2<br>1 2 5<br>(°C) | $\lambda_{631}$ 361. 9am $\epsilon = 1.88 \times 10^4$ | R. t.<br>= 8. 46.<br>K' = 2. 60 | 8. 14 (bs. 1E. aromatic-OE) . 1. 88 (bs. 1E. trematic-OE) . 7. 53 (d. 1E. J-16Es. 2074) (S) 1. 20 (d. 1E. J-16Es. 2074) (S) 1. 17 (d. 1E. J-3Es. Ar) . 7. 16 (d. 1E. J-2Es. Ar) . 7. 16 (d. 1E. J-2Es. Ar) . 7. 16 (d. 1E. J-2Es. Ar) . 8. 91 (d. 1E. J-9Es. Ar) . 8. 91 (d. 1E. J-9Es. Ar) . 4. 05 (d. 2E. J-7Es0-CE <sub>2</sub> -C) . 2. 80 (s. 3E0CE <sub>3</sub> ) . 1. 28 (s. 3E. J-7Es0C-CE <sub>3</sub> )  |
| (i  | 実施例15     | 002 <sup>n</sup> 5 (K(i))         | 153<br>155<br>(°C)     | 358.7 am   | R. t.<br>=12.13<br>K' =4.16     | 7. 94 (bz. 14, srematic=03) . 1. 54 (bz. 14, srematic=03) . 1. 53 (d. 14, srematic=03) . 1. 53 (d. 14, srematic=03) . 1. 53 (d. 14, srematic=03) . 1. 54 (bz. 14, srematic=03) . 1. 54 (bz |

Melting point Key: 1

Ultraviolet ray absorption characteristics 2

HPLC analytical values

NMR analytical values

5 Values

Application Example 6

Formula 7

Table V

|     |        |                       | 1                           | <b>2</b>   | 3                                | <b>(4) (3)</b>  |
|-----|--------|-----------------------|-----------------------------|--|----------------------------------|---|
| Г   |        | X                     | 点 却                         | 紫外線吸収特性  | HPLC分析值                          | NMR分析値 (CDC): +DMSO-d,; 6個)   |
| 6   | 実施例11  |                       | 151. 5<br>1 6 4<br>(°C)     | 364. 0 m<br>s=2. 11×10 <sup>4</sup>                    | R. t.<br>=7. 61<br>K' =2. 96     | L 17 (b), 1L areantic-OE) . 7. 10-1 17 (a, 3H, Ar & Derematic -OE) . 7. 70 (d, 1H, J=16H), 217 (2) 7. 19-1, 36 (a, 2H, Ar) . 7. 34 (d, 1H, J=16H), 217 (2) 7. 22 (d, 1H, J=2H), Ar) . 7. 10-1. 15 (a, 1H, Ar) . 6. 90 (d, 1H, J=1H), Ar) . 2. 44 (s, 3H, 3'-areantic -CH <sub>3</sub> )   |
| C   | 実施例18  | (i) ) (ii) )          | 2 0 1<br>201. 5<br>(°C)     | λειτ<br>366m<br>ε=1.48×10 <sup>4</sup>                 | R. t.<br>=7. 39<br>K' =2. 85     | 8. 14 (bz. 1M. arematic-OH) . 7. 91 (4. 2E. J=SHz. Ar) . 7. 18 (bz. 1R. arematic-OD) . 7. 70 (d. 1R. J=16Hz. Ar) . 7. 24 (d. 1R. J=15Hz. Ar) . 7. 24 (d. 1R. J=15Hz. Ar) . 7. 24 (d. 1R. J=2Hz. Ar) . 7. 29 (d. 1R. Ar) . 8. 89 (d. 1R. J=9Hz. Ar) . 2. 43 (s. 3R. 6'-srematic-CRg)   |
| ©   | 実施列19  | O(H <sub>3</sub> (T)) | 1 4 6<br>1<br>1 4 8<br>(°C) | λημι<br>357αμ<br>ε=1,20×10 <sup>4</sup>                | R. t.<br>= 4. 24<br>K' = 1. 21   | 7. 93 (s. 14, arematic-OH), 7. 63 (s. 18, arematic-OH), 1. 58~7. 53 (a. 18, hr), 7. 49 (d. 18, 1-168r, 2072) (2. 7. 58~7. 4) (a. 18, hr), 7. 15 (d. 18, 1-28s, hr), 7. 15 (d. 18, 1-168s, 2072) (2. 7. 56~6, 17 (a. 18, hr), 6. 85 (d. 18, 1-88s, hr), 3. 83 (s. 38 % arematic-OCA <sub>3</sub> )                                       |
| (b) | 実施例(1) |                       | 151. 5<br>151. 5<br>(°C)    | $\lambda_{\text{BII}}$ 368. 7 m $z = 1.84 \times 10^4$ | R. t.<br>= 5. 5 2<br>K' = 2. 1 4 | 4. 01 (s. 1.E. arematic-OE) 7. 11 (d. 1.H. J=16Bz, 45747 (20) 1. 67 (s. 1.E. arematic-OE) 7. 60 ~ 1. 51 (a. 2R. Ar) 7. 40 (s. 1.E. J=6Bz, 45747 (20) 1. 22 (d. 1.E. J=2Bz, Ar) 7. 1. 12 (d. 1.E. J=16Bz, 45747 (20) 1. 22 (d. 1.E. J=2Bz, Ar) 7. 1. 14 ~ 7. 55 (a. 2R. Ar) 5. 90 (d. 1.E. J=2Bz, Ar) 7. 2. 28 (e. 3R. 37 arematic-OCBg) |

- 2 Ultraviolet ray absorption characteristics
- 3 HPLC analytical values
- 4 NMR analytical values
- 5 Values
- 6 Application Example
- 7 Formula
- 8 Olefin

Table VI

|     |                |   | 0                        | 2   | (3)                            | NMPASA (CDC) + DMSQ-d : 6(0)  |
|-----|----------------|---|--------------------------|---|--------------------------------|---|
| - 1 |                | X   | 触点                       | 紫外線吸収特性                                       | HPLC分析値                        | NMR分析值 (CDC 1 + DMSO-d ; 6值)<br>4. 20 (bs. il. sremstir-OH) 、 8. 02 (d. 2L J=JHz, 4r) 、 1. 13 (bs.  |
| (9) | 実施例 21         |   | 174<br>176<br>(C)        | λαιι<br>364. 6 m<br>ε=1.11×10 <sup>4</sup>    | R. t.<br>-5. 43<br>K' =1. 83   | 1H. aromatic=0H) . 7. 70 (d. 1H. 1=15Hs, \$\(\begin{align*} 2\psi \cdot \ |
| 6   | <b>美施</b> 例 22 | CH <sub>3</sub> | 162<br>1164<br>(C)       | λπετ<br>354nm<br>ε=1, 87×10 <sup>4</sup>      | R. t.<br>=9. 15<br>K' =4. 20   | 8. 06 (d. 28, 1-38; Ar) . 7. 97 (b. 1K, acomatic-O8) . 1. 70 (d. 1K<br>J=1681, 4777 (2) 7. 52 (b. 1K, acomatic-O8) . 7. 36 (d. 1K, 1-1<br>H z., 4774 (2) 2, 22 (d. 1K, 1-28; Ar) . 7. 10-7. 05 (d. 1K, 1-1<br>K, 94 (d. 3K, 1-38; Ar) . 6. 89 (d. 1K, 1-8K; Ar) . 4. 67 (d. 1K, 1-5<br>Hr, 4'-O-CE) . 1. 39 (a. 3K, 4'-O-CE (CH <sub>2</sub> ) <sub>7</sub> ) . 1. 35 (a. 3K, 4'-O-CE (CH <sub>2</sub> ) <sub>7</sub> )   |
| 6   | 実施例11          | CH <sub>3</sub> (T) (H) (H) (H) (H) (H) (H) (H) (H) (H) (H  | 1 4 5<br>1 4 9<br>(°C)   | $\lambda$ max 3 6 3 mm $z = 1.94 \times 10^4$ | R. t.<br>= 5. 67<br>K' = 1. 91 | 7. 69 (d. 1H. J=16H; 24747 (S.) 7. 16~7. 32 (m. 3H. År) \ 7. 32 (d. 1H. J=15H; 24747 (S.) 7. 21 (d. 1H. J=1H; År) \ 7. 87~7. 04 (m. 1H. År) \ 6. 96 (m. 1H. År) \ 6. 89 (d. 1H. J=8H; År) \ 7. 1. 02 (t. 8H. 3'-sconstic=H (CH3))   |
| 6   | 実施例は           | CH G  | 211. 2<br>212. 5<br>(°C) | 396. 1 am                                     | R. t.<br>=5. 26<br>K' =1. 74   | 1. 98 (4. 28. 1-382, Ar) . 1. 68 (4. 18. 1-1582, 24747 (3) 7. 41 (4. 18. 1-1582, 24747 (2) 7. 22 (4. 18. 1-282, Ar) . 7. 09~1. 84 (6. 11 Ar) . 6. 19 (4. 18. 1-382, Ar) . 6. 10 (4. 28. 1-382, Ar) . 3. 08 (4. 68. 4'-trematic-fl (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> )   |

- 2 Ultraviolet ray absorption characteristics
- 3 HPLC analytical values
- 4 NMR analytical values
- 5 Values
- 6 Application Example
- 7 Formula
- 8 Olefin

Table VII

|               |                            | (1)                          | 2   | (3)                            | <b>(4)</b>   |
|---------------|----------------------------|------------------------------|---|--------------------------------|--|
|               | X                          | 放点                           | 类外線吸収特性                                     | HPLC分析值                        |  |
| 实施<br>例<br>25 | CH <sub>3</sub> [æ(((()))] | 110.9<br>~<br>111.5<br>(°C)  |   | R. t.<br>= 9. 48<br>K' = 3. 94 | 7. 91 (s. 18. srenatic-OE), 7. 11 (s. 18. srenatic-OE), 1. 41~7. 36 (s. 18. Ar) , 7. 36 (d. 18. j = 1682, 2072) (S. 7. 13 (d. 18. J = 282, Ar) , 7. 01~1. 04 (s. 28. Ar) , 8. 97~6. 94 (s. 18. Ar) , 8. 95 (d. 18. J = 1582, 2074) (S.) 8. 36 (d. 18. J = 184, Ar) , 2. 41 (s. 38. Y = aromatic-CH <sub>3</sub> ) , 2. 37 (s. 38. 4' = aromatic-CH <sub>3</sub> )  |
| 実施<br>例<br>16 | CH <sub>3</sub> [st(iii)]  | 154. 5<br>2<br>1.5.5<br>(°C) | λαι2<br>360. 0 m<br>ε=1.19×10 <sup>4</sup>  | R. t.<br>=9. 15<br>K' =4. 23   | 7. 86 (c, 18, sronatic-OH) , 7. 75 (c, 18, sronatic-OH) , 1, 33 (d, 18, 1-16Hz, 497c) (2-7, 23 (d, 18, 1-2Hz, Ar) , 7, 20~7, 11 (-3H, Ar) , 7, 20~6, 25 (m, 18, Ar) , 8, 11 (d, 18, 1-16Hz, 497c) (5) (6, 18, 1-2Hz, Ar) , 2, 35 (c, 6H, T, 8'-aromatic-CH <sub>2</sub> )  |
| 実施例11         | CH3 CH3 (共(111) )          | 175<br>l<br>176<br>(°C)      | λυ::<br>3 5 2 m<br>ε = 1.89×10 <sup>4</sup> | R. t.<br>=10, 71<br>K' =4, 58  | 1. 70 (be, 1H. aromatic-OH) \ 7. 66 (bs, 1H. aromatic-OH) \ 7. 88 (d. 1E, 1=28s, As) \ 7. 08 (d. 1E, 1=16Hs, 4*774) (S) 6. 93 ~ 6. 87, (n. 3E, As) \ 6. 84 (d. 1K. 1=28s, As) \ 6. 75 (d. 1E, 1=168s, 4*774) (2. 32 (s. 3E, 4'-sromatic-CH <sub>3</sub> ) \ 2. 17 (s. 6H, 2', 6'-aromatic-CH <sub>3</sub> )  |
| 实施例!!         | GI (GI )                   | 174<br>177<br>(°C)           | λυι:<br>368m<br>ε=2,19×10 <sup>4</sup>      | R. t.<br>=2.88<br>K'=0.48      | 8. 24 (s. 1 H. 3-rematic-OH). 7. 15 (s. 2 H. 4', 4-aromatic-OH). 7. 69 (d. 1 H. J-16 Hz. 222-20 C. 7. 63 - 7. 57 (s. 1 H. Ar). 7. 50 (d. 1 H. J-2 Hz. 222-20 C. 7. 63 - 7. 57 (d. 1 H. J-2 Hz. 222-20 C. 7. 63 - 7. 64 (s. 1 H. Ar). 6. 37 (d. 1 H. J-2 Hz. 222-20 C. 7. 64 (s. 1 H. Ar). 6. 37 (d. 1 H. J-2 Hz. 222-20 C. 7. 64 (s. 1 H. Ar). 6. 37 (d. 1 H. J-2 Hz. 222-20 C. 7. 64 (s. 1 H. Ar). 6. 37 (d. 1 H. J-2 Hz. 222-20 C. 7. 64 (s. 1 H. Ar). 6. 37 (d. 1 H. J-2 Hz. 222-20 C. 7. 64 (s. 1 H. Ar). 6. 37 (d. 1 H. J-2 Hz. 222-20 C. 7. 64 (s. 1 H. Ar). 6. 37 (d. 1 H. J-2 Hz. 222-20 C. 7. 64 (s. 1 H. Ar). 6. 37 (d. 1 H. J-2 Hz. 222-20 C. 7. 64 (s. 1 H. Ar). 6. 37 (d. 1 Hz. 222-20 C. 7. 64 (s. 1 Hz. |

2 Ultraviolet ray absorption characteristics

3 HPLC analytical values

4 NMR analytical values

5 Values

6 Application Example

7 Formula

## Table VIII

|          |       |             | (T)                | <u> </u>  | <u>(3)</u>                   | (P)  | (3)<br>+DMSO-d ; 8(D)  |
|----------|-------|-------------|--------------------|---|------------------------------|--|--|
| ٦        | _     | X           | 融点                 | 紫外線吸収特性   | HPLC分析值                      | 11 112 11 21 21  | + DMSO-d; 840<br>. 82 (bs. 18. arematic-08) \ 7.71   |
| <b>©</b> | 実施例29 |             | 132<br>137<br>(°C) | $\frac{\lambda_{\text{BH}}}{367.9}$ m $\epsilon = 2.47 \times 10^4$ | R. t.<br>=3.50               | (4, 18, 1-1682, 4574) (2) 1, 70<br>1-282, 47) (1, 37 (4, 18, 1-1682)<br>47) (1, 16-1, 65 (6, 18, 47)<br>18, 1-282, 41) (1, 68, 3', 4') | ~7. 65 (m. 1H. Ar) . 7. 61 (d. 1H. 1. 2Tr. 2. (d. 1H. 1. 2Tr. 3. 2Tr. 3. 4 (d. 1H. 1. 2Tr. 3. |
| ٩        | 実施例30 | CE 30 CCH 3 | 153<br>154<br>(°C) | λειι<br>368. 4αε<br>ε=1.97×10 <sup>4</sup>                          | R. t.<br>=4. 23<br>K' =1. 40 | (bs. 18, prometic-OE) - 7. 29 (d   | 76 (4, 12, 1=1681, 2472, (C.)7, 59<br>1, 12, 1=1681, 2474 (C.) 1, 27 (4,<br>12, 41) \ 7, 09~7, 04 (4, 12, 41) \<br>1, 12, 1', 5' - aromatic=0083) \ 1, 23  |

Key: 1 Melting point

2 Ultraviolet ray absorption characteristics

3 HPLC analytical values

4 NMR analytical values

5 Values

6 Application Example

7 Formula

8 Olefin

[0031]

## Toxicity tests

By using the 3,4-dihydroxychalcone derivatives of Application Examples 1, 2, 5, 8, 10, 15, 19, 20, 21, 25, 27, 28, 29 and 30 as test substances, the toxicity tests were carried out for the various test substances according to the following

method. First of all, the test substance was administered orally at a ratio of 1000 mg/kg on ICR-system male mice (3-5 mice/group) with a body weight of 30 g or so. Up to 5 h after the administration, effect on the general symptoms were observed by Irwin's multiple movement analytical method. At the same time, the observations were also conducted in the same manner at 24 h after the administration. In the control, 1% gum arabic solution was administered orally instead of the test substance. As a result, there was no variation in the general symptoms between the test group and the control group. No toxicity of the test compound was observed.

[0032]

Test on the anti-inflammation effect for external use

By using 3,4-dihydroxychalcone derivatives shown in Table IX as test substances, tests on the anti-inflammation effect for external use for the various test substances were carried out by the following method. First of all, acetone solutions for the various test substances were prepared. Next, the acetone solution described previously was coated on the right ears of the ICR male mice so that the amounts of the test substance were 10 µg/ear, 30 µg/ear and 100 µg/ear. 1 h after this coating, 1 mg arachidonic acid was coated on the right ear to cause the ear swelling.

[0033]

1 h after the coating of arachidonic acid, the mice were slaughtered by the cervical dislocation. The left and right ears were cut off and their weights were measured. The weight of the right ear coated with arachidonic acid was divided by the weight of the untreated left ear to calculate the swelling ratio. For the effectiveness of the test substance, the relative value of the swelling ratio of each mouse was determined with the average value of the swelling ratio of the solvent control group as 100. The decrement was expressed as a percentage (the inhibition ratio). The results are shown in Table IX.

Table IX

|           | アラキドン    | 酸耳浮腫の    |        |
|-----------|----------|----------|--------|
|           | 1048/耳   | 30 u g/4 | 100世紀年 |
| 実施例1の化合物  | <u> </u> | 77 @     |        |
| 実施例2の化合物  |          | 5 6      |        |
| 実施例3の化合物  |          | 3 9      |        |
| 実施例4の化合物  |          | 3 5      |        |
| 実施例5の化合物  | 3 1      | 5 2      |        |
| 実施例6の化合物  | 7. 6     | 3 8      | 4.3    |
| 実施例7の化合物  |          | 9. 0     |        |
| 実施例8の化合物  |          | 6 7      |        |
| 実施例9の化合物  |          | 3 1      |        |
| 実施例10の化合物 |          | 4 3      | ·      |
| 実施例11の化合物 |          | 3 2      |        |
| 実施例12の化合物 |          | 8. 0     |        |
| 実施例11の化合物 |          | 13       |        |
| 実施例14の化合物 |          | 3 3      |        |
| 実施例15の化合物 |          | 7. 4     |        |
| 実施例11の化合物 | 7. 0     |          |        |
| 実施例110化合物 |          | 28       | 3 8    |
| 実施例100化合物 |          | 2 7      |        |
| 実施例19の化合物 |          | 4 2      |        |
| 実施例20の化合物 |          | 5 8      |        |
| 実施例11の化合物 | 4 5      |          |        |
| 実施例11の化合物 |          | 5        |        |
| 実施例13の化合物 |          | 19       |        |
| 実施例21の化合物 |          | 2 1      |        |
| 実施例25の化合物 |          | 4 3      |        |
| 実施例25の化合物 |          | 5 8      |        |
| 実施例21の化合物 |          | 47       |        |
| 実施例21の化合物 |          | 47       |        |
| 実施例29の化合物 |          | 3 8      |        |
| 実施例31の化合物 |          | 6.5      |        |

(3)

Key: 1 Arachidonic acid ear swelling inhibition ratio (%)

2 µg/ear

3 Compound of Application Example

[0035]

As shown from Table IX, the various 3,4-dihydroxychalcone derivatives exhibit an obvious inhibition effect with respect to arachidonic acid ear swelling. It is found from this fact that these 3,4-dihydroxychalcone derivatives have an anti-inflammation effect for external use.

[0036]

Test on cell protection effect

By using the 3,4-dihydroxychalcone derivatives of Application Examples 1-30 as the test substances, the inhibition test with respect to the lipid peroxidation reaction of liver microsome as the cell hindrance model via the radical reaction was carried out by the following method. From these results, th effects of the various 3,4-dihydrochalcone derivatives with respect to the oxidation of cell membranes were investigated. First of all, after the rat liver microsome had been obtained by the conventional method, it was suspended in 1.15% KCl to obtain a microsome suspension.

[0037]

Next, the previously mentioned microsome suspension with 2-mg equivalent as the protein amount was added into a tris-HCl buffer (pH 7.4) containing NADPH (final concentration 0.2 mM), ADP (final concentration 1 mM) and FeCl<sub>3</sub> (final concentration 10  $\mu$ M). 10  $\mu$ L of the dimethyl formamide (DMF) solution of the test substance were added to a total amount of 1 mL. Then it was heated at 37°C for 20 min. The test substance was added so that the final concentration was 10<sup>-5</sup>M. Afterwards, the amount of formation of the peroxidized lipid was measured by the thiobarbituric acid method. The effect of the test substance was compared with that of the control group and expressed as the inhibition ratio (%). In the control group, 10  $\mu$ L DMF were used instead of 10  $\mu$ L of a DMF solution of the test substance.

[0038]

As a result, any of the various 3,4-dihydroxychalcone derivatives inhibited the lipid peroxidation reaction by more than 60% at a concentration of 10<sup>-5</sup>M. It is found from this fact that these 3,4-dihydroxychalcone derivatives are excellent in the inhibition of oxidation of cell membranes.

[0039]

Test on the cyclooxygenase inhibition effect

A 50mM phosphoric acid buffer solution (pH 7.4) containing the sheep spermary microsome, 2mM glutathione, 0.6mM epinephrine,

and 80µM EDTA-2Na was heated beforehand to 37°C for 2 min. To this reaction solution <sup>14</sup>C-arachidonic acid was added and heated for 10 min. The radiation activity of prostaglandin E<sub>2</sub> formed was used as the cyclooxygenase activity. As the test substances, the various 3,4-dihydrochalcone derivatives shown in Table X were used. For cyclooxygenase inhibition effect of these test substances, the test substance was added to the phosphoric acid buffer solution mentioned previously, and the radiation activity of the prostaglandin E<sub>2</sub> was measured in the same manner mentioned previously. It was compared with that of the control group to determine the inhibition ratio. By the conventional method, the value of IC<sub>50</sub> was calculated for evaluation. The IC<sub>50</sub> of the various test substances are shown in Table X.

[0040]

|      | •            | Table                         | : X           | 0                                       |
|------|--------------|-------------------------------|---------------|---|
|      |              | シクロオキシゲナーゼ                    |               | シクロオキシゲナーゼ                              |
|      |              | 阻害作用 (1 C <sub>51</sub> : μM) |               | <b>阻害作用(1 C<sub>50</sub>: μM)</b>       |
| (    | 実施例1の        | 17. 1                         | 実施例16の        | 24.4                                    |
| - 1  | 化合物          |                               | 化合物<br>実施例11の | <del></del>                             |
| - 1  | 実施例2の        | 156.4                         | 大島がいの         | 71.0                                    |
| 1    | 化合物 実施例3の    |                               | 実施例11の        | H                                       |
| 1    | 英級例30<br>化合物 | 169.4                         | 化合物           | 210.2                                   |
| 1    | 実施例4の        | 64. 8                         | 実施例19の        | 35.3                                    |
| 1    | 化合物          |                               | 化合物           |   |
| 1    | 実施例5の        | 121.4                         | 実施例10の        | 15. 1                                   |
| ł    | 化合物          |                               | 化合物           | <b> </b>                                |
| - 1  | 実施例6の        | 41. 3                         | 実施例21の<br>化合物 | (a) 4 8 7. 7                            |
| _ /  | 化合物          |                               | 実施例23の        | 7                                       |
| (3)X | 実施例7の        | 37.3                          | 化合物           | . 40. 6                                 |
| /    | 実施例10の       | 128. 9                        | 実施例24の        | 807.6                                   |
| 1    | 化合物          | 120. 5                        | 化合物           | \ |
| }    | 実施例11の       | 29. 7                         | 実施例15の        | 40.5                                    |
| - 1  | 化合物          |                               | 化合物           | <u> </u>                                |
| - 1  | 実施例11の       | 26.0                          | 実施例26の        | 4.3. 7                                  |
| - 1  | 化合物          |                               | 化合物           | <b></b>                                 |
| - 1  | 実施例14の       | 59.9                          | 実施例11の<br>化合物 | 275.0                                   |
| - 1  | 実施例はの        |                               | 実施例19の        | /                                       |
| /    | 化合物          | 3. 2                          | 化合物           | 828.6                                   |

Key: 1 Cyclooxygenase inhibition effect (IC<sub>50</sub>:μM) 2 Compound of Application Example [0041]

It is seen from Table X that the  $IC_{50}$  values of the various 3,4-dihydroxychalcone derivatives are small. It is found from this fact that these 3,4-dihydroxychalcone derivatives have an excellent cyclooxygenase inhibiting effect.

[0042]

Test on the 5-lipoxygenase inhibiting effect

RBL-1 cell homogenate was suspended in a 50mM phosphoric acid buffer solution (pH 7.4) containing 2mM CaCl<sub>2</sub>, 0.25M white sugar, 1mM EDTA-2Na, and glutathione. This was heated to 37°C. Arachidonic acid was added to this reaction solution. The amount of 5-HETE (5-hydroxyeicosatetraenoic acid) formed was measured with high-performance liquid chromatography. As the test substances, the various 3,4-dihydroxychalcone derivatives shown in Table I were used. For the 5-lipoxygenase inhibiting effects of these test substances, the test substance was added to the phosphoric acid buffer solution mentioned previously, and the amount of 5-HETE was measured in the same manner as that described previously. This was compared with that of the contr 1 group to determine the inhibition ratio. By the conventional method, the value of IC<sub>50</sub> was calculated for evaluation. The IC<sub>50</sub> of the various test substances is shown in Table XI.

[0043]

Table XI

|            |               | 0  |               | <u> </u>                                    |
|------------|---------------|--|---------------|---|
|            |               | 5 - リポキシゲナーゼ<br>阻害作用(1 C <sub>50</sub> : μM) |               | 5 ーリポキシゲナーゼ<br>阻害作用(I C <sub>S3</sub> : μM) |
| (          | 実施例1の<br>化合物  | 0. 0078                                      | 実施例19の<br>化合物 | 0. 027                                      |
| $\bigcirc$ | 実施例2の<br>化合物  | 0. 010                                       | 実施例25の<br>化合物 | 2 0. 018                                    |
| (3)        | 実施例3の<br>化合物  | 0. 064                                       | 実施例30の<br>化合物 | 0.016                                       |
|            | 実施例18の<br>化合物 | 0.076  |               |   |

Key: 1 5-Lipoxygenase inhibiting effect (IC<sub>50</sub>: μM) 2 Compound of Application Example
[0044]

As shown from Table XI, the IC<sub>50</sub>values of the various 3,4-dihydroxychalcone derivatives are small. It is seen from this fact that these 3,4-dihydroxychalcone derivatives have an excellent lipoxygenase inhibiting effect.

[0045]

### Prepared Agent Example 1

(Manufacture of an ointment)

A hydrophilic ointment of the Japan Pharmacopoeia was used as a base agent. A small amount of this base agent and 1 g of the 2',5'-dimethoxy-3,4-dihydroxychalcone obtained in the same manner as in Application Example 1 were thoroughly kneaded to complete homogeneity. 100 g of the ointment were obtained. Furthermore, ointments were also obtained in the same manner for the various 3,4-dihydroxychalcone derivatives obtained in the same manner for Application Examples 2, 8, 10, 15 and 30.

[0046]

## Prepared Agent Example 2

(Manufacture of an ointment)

100 g of an ointment were obtained in the same manner as in Prepared Agent Example 1 except that a water-absorbing ointment of the Japan Pharmacopoeia was used as a base agent. The ointments were also obtained in the same manner for the various 3,4-dihydroxychalcone derivatives obtained in the same manner for Application Examples 2, 8, 10, 15 and 30.

[0048]

## Prepared Agent Example 4

(Manufacture of an injection agent)

3,4-Dihydroxychalcone derivative of

Application Example 1

mgSodium Chloride

Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> distilled water for injection

Distilled water

10

90 mg5%

10

Appropriate amount

Appropriate

amount

mL

Function

The recipe amount of the 3,4-dihydroxychalcone derivative of Application Example 1 was dissolved in 5% Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> distilled water for injection. Furthermore, the recipe amount of sodium chloride was dissolved. Then, distilled water for injection was added to bring the total amount to 10 mL. The solution obtained was filled in an ampule. After nitrogen gas replacement, it was enclosed by fusion to obtain an injection agent. Injection agents were also obtained in the same manner for the various 3,4-dihdyroxychalcone derivatives obtained in the same manner for Application Examples 2, 8, 10, 15 and 30.

[0047]

# Prepared Agent Example 3 (Manufacture of a tablet)

| 3,4-Dihydroxychalcone derivative of |            |
|-------------------------------------|------------|
| Application Example 1               | 50         |
| gLactose                            | 10 gCorn   |
| starch                              | 30         |
| gCrystalline cellulose              | 8          |
| gHydroxypropylcellulose             | · 1        |
| gMagnesium stearate                 | <u>1 g</u> |
|                                     | 100 g      |

## Function

The 3,4-dihydroxychalcone derivative of Application Example 1, lactose, corn starch and crystalline cellulose were mixed using only the amounts mentioned previously. To this, hydroxypropylcellulose was dissolved in 30 mL water, added, and thoroughly kneaded. This kneaded material was pelletized into a granular shape by passing through a 20-mesh screen. After drying, magnesium stearate was mixed in the granules obtained. It was tableted to 100 mg/tablet to obtain tablets. Tableting was carried out in the same manner for the various 3,4-dihydroxychalcone derivatives obtained in the same manner for Application Examples 2, 8, 10, 15, and 30.

[0049]

Effect of the invention

As explained previously, the novel 3,4-dihydrochalcone derivatives of the present invention and the drug agents containing these as effective ingredients have at least one anti-inflammation effect, an effect for the inhibition of oxidation of cell membranes of mammals, a cyclooxygenase inhibiting effect, and lipoxgynase inhibiting effect. Therefore, by the implementation of the present invention, a new anti-inflammatory can be provided.

(19)日本国特許庁(JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出順公開番号

# 特開平5-246932

(43)公開日 平成5年(1993)9月24日

| (51)Int.Cl. <sup>5</sup> C 0 7 C 49/85 A 6 1 K 31/12 31/13 C 0 7 C 49/84 225/22 | ABE<br>S5                 | 庁内整理番号<br>6917-4H<br>8413-4C<br>8413-4C<br>6917-4H<br>7457-4H | FI      | 技術表示箇所  |
|---|---------------------------|---|---------|---|
|   |                           |   |         | 審査請求 未請求 請求項の数 2(全 16 頁)                      |
| (21)出願番号<br>(22)出願日   | 特願平4-47012<br>平成4年(1992)3 | <b>14</b> 8   | (71)出顧人 | 000152952<br>株式会社日本ハイポックス<br>東京都八王子市松ヶ谷1759番地 |
|   |                           |   | (72)発明者 | 佐藤 利夫<br>徳島県徳島市丈六町長尾57番3号                     |
|   |                           |   | (72)発明者 | 松本 仁<br><b>德島県徳島市八万町下福万125-22</b>             |
|   |                           |   | (72)発明者 | 新納 - 靖規<br>- 徳島県徳島市南末広町 4 -33-206             |
|   |                           |   | (74)代理人 | 弁理士 中村 静男                                     |
|   |                           |   |         |   |
|   |                           |   |         |   |

## (54)【発明の名称】 3, 4-ジヒドロキシカルコン誘導体

#### (57)【要約】

【目的】医薬品原料等として有用な新規3,4-ジヒドロキシカルコン誘導体を提供する。また、新規な抗炎症剤を提供する。

【構成】新規3,4-ジヒドロキシカルコン誘導体は、 一般式(I)

(化1)



[式中、Xは例えば下式(i)、

$$\begin{array}{c}
R^{2} \longrightarrow \\
0R^{1}
\end{array}$$

(式中、RI は水素原子またはアルキル基であり、RI はアルキル基、アルコキシ基、またはOH基(但し4-

位のOH基を除く)である)で示される置換フェニル基である]で示される化合物またはその塩からなる。また、本発明の抗炎症剤は、上記一般式(I)で示される化合物またはその塩からなる3、4ージヒドロキシカルコン誘導体を有効成分として含有する。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 一般式([)

【化1】

[式中、Xは下式(i)、

【化2】 (i)

(式中、R1 は水素原子またはアルキル基であり、R2 はアルキル基、アルコキシ基、またはOH基(但し4-位のOH基を除く)である)下式(ii)、

[化3]

(式中、R3 はアルキル基、アルコキシ基、またはジメ チルアミノ基である)下式(iii)、

【化4】

$$R^{4} \longrightarrow R^{5}$$
 (iii)

(式中、R4 およびR5 はアルキル基であり、R6 は水 案原子またはアルキル基である)または下式(iv) 【化5】

$$\begin{array}{ccc}
R^{8} & O & R^{9} \\
R^{7} & O & O
\end{array}$$
(iv)

(式中、R7 はアルコキシ基、R8 は水素原子またはア ルキル基、R9 は水素原子またはアルコキシ基である) で示される置換フェニル基である]で示される化合物は たはその塩からなる3、4-ジヒドロキシカルコン誘導 体.

【請求項2】 請求項1に記載の3、4-ジヒドロキシ カルコン誘導体を有効成分として含有する抗炎症剤。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、カルコン誘導体および カルコン誘導を含有する薬剤に係り、特に3、4ージヒ ドロキシカルコン誘導体およびこれを含有する抗炎症剤 50 に関する。

[0002]

【背景技術】3、4-ジヒドロキシカルコンおよびその 誘導体には、食用油の酸化を抑制する作用があることが 知られている [Food Chemistry (1983,12,) 205 ~ 21 2]. また、特開昭61-76433号公報には、3-ートリメトキシフェニル))-2-プロペン-1-オン [=3, 4-(2', 3', 4'-hyxh+v)]10 ドロキシカルコン]が抗アレルギー作用を有しているこ とが開示されており、特開昭63-297847号公報 には、2′,3′,3,4-テトラヒドロキシカルコン が多価抗炎症作用を有していることが開示されている。 【0003】さらに、in vitroの実験結果によるもので はあるが、3、4ージヒドロキシカルコンおよび、 2', 3, 4-トリヒドロキシカルコン、4', 3, 4 ートリヒドロキシカルコン、2',4',3,4-テト ラヒドロキシカルコン等の3,4-ジヒドロキシカルコ ン誘導体には、炎症に関与する酵素に対する阻害作用が 20 あることが明かとなっている [PROSTAGLANDINS (1985.3) 0(3)357 ) ]. このように、種々の3. 4 - ジヒドロキ シカルコン誘導体について、その活性の研究がなされて いる。

[0004]

【発明の目的】本発明の第1の目的は、医薬品原料等と して有用な新規3.4-ジヒドロキシカルコン誘導体を 提供することにある。また本発明の第2の目的は、新規 な抗炎症剤を提供することにある。

[0005]

30 【目的を達成するための手段】本発明者らは、3,4-ジヒドロキシカルコン誘導体に関して鋭意研究した結 果、ある種の3、4ージヒドロキシカルコン誘導体が、 抗炎症作用(特に外用抗炎症作用)、哺乳類の細胞膜の 酸化を抑制する作用、シクロオキシゲナーゼ阻害作用お よびリポキシゲナーゼ阻害作用の少なくとも1つを有す ることを見出だし、本発明を完成するに至った。

【0006】すなわち、上記第1の目的を達成する本発 明の新規3.4-ジヒドロキシカルコン誘導体は、一般 **式(I)** 

【化6】

[式中、Xは下式(i)、 【化7】

$$R^2$$
 (i)

(式中、R1 は水素原子またはアルキル基であり、R2 はアルキル基、アルコキシ基、またはOH基(但し4-位のOH基を除く)である)下式(ii)、

(式中、R3 はアルキル基、アルコキシ基、またはジメ チルアミノ基である)下式(iii)、 【化9】

$$R^{4} \longrightarrow R^{5}$$
 (iii)

(式中、R1 およびR5 はアルキル基であり、R6 は水 素原子またはアルキル基である)または下式(iv) 【化10】

(式中、R7 はアルコキシ基、R8 は水素原子またはア ルキル基、R9 は水素原子またはアルコキシ基である) で示される置換フェニル基である]で示される化合物ま たはその塩からなる。

【0007】また、上記第2の目的を達成する本発明の 抗炎症剤は、上述した本発明の3、4-ジヒドロキシカ ルコン誘導体を有効成分として含有するものである。

【0008】以下、本発明を詳細に説明する。まず、本 発明の3、4-ジヒドロキシカルコン誘導体について説 明すると、このカルコン誘導体は上記一般式(I)で示 される化合物またはその塩からなる。ここで、一般式 (I)中のXが下式(i)

$$R^2 - OR^1$$
 (i)

(式中、R1 は水素原子またはアルキル基であり、R2 はアルキル基、アルコキシ基、またはOH基 (但し4-位のOH基を除く)である)で示される置換フェニル基 である場合、R1 またはR2 としてのアルキル基の具体 50 たがって、抗炎症剤特に外用抗炎症剤の原料として有用

例としては、メチル基、エチル基、プロビル基、イソー プロピル基、ブチル基、イソーブチル基、tertーブチル 基等が挙げられる。R1 およびR2 が共にアルキル基で ある場合、これらのアルキル基は同一であってもよい し、異なっていてもよい。また、R2 としてのアルコキ シ基の具体例としては、メトキシ基、エトキシ基、プロ ポキシ基、イソープロポキシ基、ブトキシ基、イソーブ トキシ基等が挙げられる。

【0009】アルキル基の上記具体例は、一般式(1) 10 中のXが下式(ii)、

【化12】

$$R^3$$
 (ii)

(式中、R3 はアルキル基、アルコキシ基、またはジメ チルアミノ基である)下式(iii)、

【化13】

20

$$R^{4} \longrightarrow R^{5}$$
 (iii)

(式中、R<sup>4</sup> およびR<sup>6</sup> はアルキル基であり、R<sup>6</sup> は水 素原子またはアルキル基である)または下式 (iv) 【化14】

(式中、R7 はアルコキシ基、R8 は水素原子またはア ルキル基、R9 は水素原子またはアルコキシ基である) で示される置換フェニル基である場合のR3 、R4 、R 6 、R6 、またはR8 としてのアルキル基の具体例でも ある。同様に、アルコキシ基の上記具体例は、一般式 (I)中のXが上記式(ii)、(iii)、または(iv)で 示される置換フェニル基である場合のR3 、R7 、また はR9 としてのアルコキシ基の具体例でもある。

【0010】上記一般式(I)で示される新規化合物の 製造は、例えば、3、4ージヒドロキシベンズアルデヒ ドと、フェニル基に所定の置機基を有する置機アセトフ ェノンとを、アルコール性反応溶媒中でアルカリ土類金 風水酸化物の存在下または酸性条件下に縮合させること により行なうことができる。

【0011】上述の方法等により製造することができる 前記一般式(I)のカルコン誘導体はいずれも、抗炎症 作用(特に外用抗炎症作用)、哺乳類の細胞膜の酸化を 抑制する作用、シクロオキシゲナーゼ阻害作用およびリ ポキシゲナーゼ阻害作用の少なくとも1つを有する。し

である。さらには、細胞保護剤、シクロオキシゲナーゼ 阻害剤、またはリポキシゲナーゼ阻害剤等の医薬品原料 等としても有用である。

【0012】また、前記一般式(1)で示される化合物の塩(例えばナトリウム塩やカリウム塩)からなるカルコン誘導体も、一般式(I)で示されるカルコン誘導体と同様に、抗炎症作用(特に外用抗炎症作用)、哺乳類の細胞膜の酸化を抑制する作用およびリボキシゲナーゼ阻害作用の少なくとも1つを有する。したがって、この塩も、抗炎症剤特に外用抗炎症剤の原料として有用である他、細胞保護剤、シクロオキシゲナーゼ阻害剤またはリボキシゲナーゼ阻害剤等の医薬品原料等として有用である。なお、これらの塩は常法により製造することができる。

【0013】次に、本発明の抗炎症剤について説明すると、この薬剤は、前述したように前記一般式(I)で示される化合物またはその塩からなる3、4ージヒドロキシカルコン誘導体を有効成分として含有する。

【0014】本発明の抗炎症剤は、外用薬とした場合に特に有用である。外用薬とする場合の剤型の具体例としては、軟膏、液剤(透明に溶けたもの、乳濁性のもの、懸濁性のものを含む。以下同じ。)、坐剤、点眼剤、貼付剤等が挙げられるが、これらに限定されるものではない。

【0015】また、本発明の抗炎症剤は内服薬としてもよく、この場合の剤型の具体例としては、錠剤、カアセル剤、粒剤、散剤、離粒剤、丸剤、トローチ剤、シロップ、液剤等が挙げられるが、これらに限定されるものではない。さらに、本発明の抗炎症剤は、注射剤として用いてもよい。

【0016】本発明の抗炎症剤は、前記一般式(1)で 示される化合物またはその塩からなる3、4ージヒドロ キシカルコン誘導体と、製剤化の際に通常使用される無 毒性の賦形剤、結合剤、滑沢剤、崩壊剤、防腐剤、等張 化剂、安定化剂、分散剂、酸化防止剂、着色剂、香味 剤、緩衝剤等の添加剤とを使用して、公知の方法により 製造することができる。製剤化の際に使用される添加剤 の種類は目的とする薬剤の剤型等に応じて異なるが、無 毒性の添加剤の具体例としては、例えば、でんぷん、ゼ ラチン、ブドウ糖、乳糖、果糖、マルトース、炭酸マグ ネシウム、タルク、ステアリン酸マグネシウム、メチル セルロース、カルボキシメチルセルロース、アラビアゴ ム、ポリエチレングリコール、プロピレングリコール、 ワセリン、カーボワックス、グリセリン、エタノール、 シロップ、塩化ナトリウム、亜硫酸ナトリウム、リン酸 ナトリウム、クエン酸、ポリビニルピロリドン、水等が 挙げられる。

【0017】本発明の抗炎症剤中における本発明化合物 (3,4-ジヒドロキシカルコン誘導体)の含有量は、 その剤型や用途等に応じて異なるが、一般に 0.01~99重量%の濃度で含有していることが望ましい。

【0018】投与量は、対象となる動物の種類、年齢、性別、疾患の種類、症状の軽重、医師の診断結果等により広範に変えることができるが、一般に1日当り0.01~100mg/kgとすることができる。しかし、患者の症状の軽重、医師の診断結果に応じて投薬量の範囲を変えることも可能である。上記投与量は1日1回または数回に分けて投与することができる。なお、本発明の各薬剤は、上述した本発明化合物(3,4~ジヒドロキシカルコン誘導体)の他に、治療学的に有用な他の薬剤を有効成分として含有することもできる。

[0019]

【実施例】以下、本発明の実施例について説明する。 実施例1 [2′,5′ージメトキシシー3,4ージヒドロキシカルコンの製造]

3、4-ジヒドロキシベンズアルデヒド2.7g(19.6mmol)とpートルエンスルホン酸ピリジン塩0.12g(0.5mmol)とを塩化メチレン40mlに懸濁させ、撹拌しながら3、4-ジヒドロ-2Hービラン10.1g(120mmol)の塩化メチレン10ml溶液を徐々に滴下した。2.5時間後、3、4-ジヒドロ-2H-ビラン0.4g(4.8mmol)を加えて更に1時間撹拌した。撹拌後、反応液を0.5NのHC1、5%NaHCO3 および水で順次洗浄し、有機層を減圧留去して、反応生成物5.9gを得た。

【0020】上記反応生成物3.1gと2′,5′-ジメトキシアセトフェノン1.8g(10.0mmo1)とBa(OH)2・8H2O 3.2g(10.2mmo3)の1)とをメタノール100mlに溶解させて、一晩撹拌した。反応終了後にpHを6に調整し、メタノールを留去してから酢酸エチルで抽出した。抽出後に水で洗浄し、有機層を留去して、反応生成物6.7gを得た。【0021】この反応生成物6.7gをメタノール100mlに溶解させ、pートルエンスルエン酸200mg(1.1mmol)を加えて、一晩撹拌した。撹拌後にメタノールを留去し、残留物をベンゼンーアセトンで再結晶させて、概題化合物0.6g(収率20%)を得た。このようにして得られた標題化合物の融点、業外線40吸収特性、HPLC分析値およびNMR分析値を、表1に示す。

【0022】実施例2~実施例30

置換アセトフェノンの種類を種々変更した以外は実施例 1と同様にして、表1〜表8に示す3、4ージヒドロキシカルコン誘導体をそれぞれ得た。各3、4ージヒドロキシカルコン誘導体の融点、紫外線吸収特性、HPLC分析値およびNMR分析値を、表1〜表8に示す。

[0023]

【表1】

|             | ×  | 10<br>30 | 数 1 数 1 素外線吸収特性   H P L C分析値 | W 1<br>HPLC分析   | NMR分析值 (CDC)。 +DMSO-d。: 6億)   |    |
|-------------|--|----------|------------------------------|-----------------|---|----|
| +           | BOO  | 158 2017 | 3.017                        | ÷               | 1   |    |
| 器           |  | ~        | 359. 2m                      | 8 2             | 28s. At) . 1. 13 (d. 18, 1=38s, bt) . 1. 04~5. 91 (m. 18, At) . 6. 87   |    |
| <u>ez -</u> | <u></u>  | ]<br>[6  | \$U1 \ 2                     | 7, 11           | (4, 13, 1=131, 14) > 3. 84 (s, 33, 2' -stomitic-OCHs) . 3. 80 (s, 33, 2' - 1 )  |    |
| ٠           | [代(1)]   | 3        | c — 1. 38 ^ 1V               | n =1. 43        | 5 -410ms::  |    |
| Ð           |  | •        |                              | ŗ               | 8, 02 (br. 12, 110antic-04) , 7, 16 (d. 14, 1-981, At) , 1, 57 (d. 14,  |    |
| 大龍          | K #  | 96 ~ .   | 361.0m                       | n, t.<br>=4, 47 | J=3N1, N7  .  , 30(0, 10, J=10B1, NV) / .  , 30(0, 10, J=10B1, NV) /   NV) / .  , 11(0, 18, J=2E1, Nr) / .  , 04~6, 99(0, 18, Ar) / . 6, 81 |    |
| <b>E</b>    | "  | 161      |                              | ,               | (4, 1H, J=8H3, A1) , 6, 58~6, 53 (a, 1H, A1) , 6, 50 (d, 1H, J=2H3,   |    |
| .72         | [(日) 好(日)]                                     | 9        | e = 7, 31 × 10,              | K' = 1, 54      | K' = 1. 5 4   Ar   . 3, 24 (4, 38, 2 -aromatic-0083) . 3, 87 (4, 38, 4 -aromatic-   | (5 |
| _           |  |          |                              |                 | 12, 40 (e. iH, 2' -aromatic-OH), 8. 53 (i. 1H, aromatic-OH), 8. 48  | )  |
| 試           | 8  | 204 Ani  | λnı                          | . t.            | (4, 18, 5' -aromatic-0f0 . 8. 11 (4, 18, aromatic-0f1). 7. 79 (4, 18,   |    |
|             | <u></u>  | ~ ;      | 385. 1mm                     | =4.12           | ]=[5Hs, 45742 ] , 7, 43 (4, 1H, 1=15Hs, 45742 ) , 7, 41 (4, 1H, 1=  |    |
| \$          | <u></u>  | 202      |                              |                 | 38s, 6r) . 1. 25 (d, 114, J=3Bs, Ar) . 7, 10-7, 05 (m, 8B, Ar) . 6, 99  |    |
| 20          | [(E) <b>地</b>                                  | §        | E = 1, 74 × 10*              | K' = 1. 34      | K' = 1. 34   (d. IR. J=8Hr, Ar) , 6. 85 (d. IR. J=9Hr, Ar)  |    |
|             |  |          |                              |                 | 13. 60 (a, 18, 2' -atomatie-0B), 8. 27 (bs. 1H, aromstic-0B) . 7. 83  |    |
| HK 1        | <b>S</b>                                       | 170      |                              | R. t.           | (d. 18. 1=981, bt) , 7. 79 (d. 18. 1=1581, 477/2 ) , 7. 28 (d. 18. 1=   |    |
| 思き          | ල්   | ~ :      | . O                          | =7.74           | 2Hz, Ar] , 7, 11-7, 05 (m. 1H, Ar) , 4, 90 (d. 1H, 1=8Hz, Ar) , 6, 51   |    |
| Z ~         | \<br>}-=<br>================================== | 3 2      | 701 > 12                     | 4) 9. 40 CT /A  | -6. 46 (M. H. Ar) . 6. 48 (d. 1H. )=6Hr, Ar) . 3. 85 (1, 3H. 4' -arone  |    |
| •           | [ (T) H  | )        | 11 (1)                       | 7# .0 W         | Ø (\$000_01)  |    |
| ĺ           |  |          |                              |                 |   |    |

[0024]

|    | П                           | 7                                | 9          |             |  | <b>-</b>   |  | -                       |                           | m  |  |            |              |   |  | _  | en _,  |  |  | 0   |                                    |
|----|-----------------------------|----------------------------------|------------|-------------|--|--|--|-------------------------|---------------------------|--|--|------------|--------------|---|--|----|--|--|--|---|------------------------------------|
|    | NMR分析像 (CDC 1。+DMSO-d。; 5億) | 12, 75 (s, 18, 2' - aromatic-OH) |            |             | Zh, 1888, A1, Z. 53 (8, 55, 3 - 1088116-109) | 12. 56 (s, 18, 1' - aromatic-OH) . 8. 12 (bs, 18. aromatit-OH) . 7. 84 | (d. 1H, 1=15Hs, 4b74x) , 7, 65 (bs, 1H, aromatic=0H) , 7, 42 (d. | [Ref. 1 = 1803; APJ42 ] |                           | 12. 83 (4, 1H, 1' - tromitic-OH) . 8. 20 (be, IH, promitic-OH) . 7. 83 | (d, 1H, J=15H1, 4V742) 、 7. Ti (d, 1H, J=2E1, A1) 、 7. 67 (bt, 1H, |            |              | 1H, I=8Hz, Ar), 6. 92 (d, IH, I=8Hz, Ar) , 3. 01-2. 81 (n, IH, 5'-aro | matic-(H. 1, 29 (d, 6H, J=1Hs, -CH (CHs)>) |    | 12. 53 (s. 14, 2' - aromatic-08), 8. 18 (s. 14, aromatic-04), 7. 83 (d. 18, 1=154s, xb72), 7. 66 (s. 18, aromatic-08), 7. 41 (d. 18, | [ ] = 158 . ±6747 ) . 7 40 (6 18 J=388, 47) . 7 25 (4 18 J=288 | At) . T. 15-T. 08 (p. 2H. At) . 6. 94 (d. 1H. J=9Hs. At) . 8. 92 (d. | K' -7. 65   IR. J-8Mt, bt), 4.50-4.44(m.IR.5' -areastic-0-(B) , 1.36(n. | 3H0 (CH3b.), 1, 33 (c, 3H0 (CH3)2) |
| 报2 | 分析值                         |                                  | =10, 79    | 9           | 7 a 4. 0.7                                   |  |  | <br>D                   | K' = 3, 12                |  |  |            | . 27         | •   | = :  |    |  |  | 1. 13  | . 6   |                                    |
| 44 | HPLC                        | <u>ئ</u>                         | =          | , - ,/4     | 4  |  | ب<br>ا<br>ا  | <u>:</u><br>i           | χ<br>π                    |  |  | ₩.<br>;    | <b>=</b> 25. | 1   | II = 11. II                                |    |  | ρ.   | = 15.  | K 7   |                                    |
|    | 動 点 紫外線吸収物性 HPLC分析値         | Anti                             | 386.0m     | 190126 170  |  |  | ~  | 9                       | e = 1, 18×10 <sup>4</sup> |  |  | Лан        | 386.81       | 40000   | 8 =1. 13×10                                |    |  | 7 411  | 388. 6110  | (C)   e = 1. 16×10 <sup>4</sup>   |                                    |
|    | MA 点                        | 177   Ages                       | ~          | <br>}<br>}  | 3  |  | 149  | 151                     | 3                         |  |  | 157   3011 | ~ ;          |   | 3  |    |  | 178. 5 Ausz  | ~ :  | 3   |                                    |
|    | X                           | 5                                | ~ <u>~</u> | <b>≫</b>    | (日) (日) [1]                                  |  | E COL  | <u></u>                 | <u>₩</u>                  |  | 1  |            | ·<br>        | <u></u>   | E #  | 10 | CB, CH,  | ·<br>}   | o-{(   | <u>;</u><br>3/-;  | [(1) <del>   </del>                |
|    | Ц                           | BK                               | 掲          | <b>E</b> 10 | 2  |  | <b>K</b> #   | \$ 65                   | 9                         |  | 1  | Ж:         | 超            | <u>家</u> 。  | _  |    |  | ÐK   | 報  | <u>ς</u> ∞  |                                    |

[0025]

|            | 1                                   | 1  |  |                   |  |   |  |   |         |  |  | `   | ,                    | ,   |             |          |          | -   |                       |   |   |       |   | 1 2                              | ?       |
|------------|-------------------------------------|--|--|-------------------|--|---|--|---|---------|--|--|---|----------------------|---|-------------|----------|----------|---|-----------------------|---|---|-------|---|----------------------------------|---------|
| <b>6 张</b> | C分析值 NMR分析值 (CDC 1s + DMSO-ds : 6億) | 12. 53 (s, 18, 2' -aromatic-08), 8, 42 (bs, 18, aromatic-08) , 8, 11 | . (d, 1H, J=15Hs, 4b7/2) . 7.83 (bs, 1E, aromatic=0H) . 1.42 (d, | 8 4               | Ar) , 7, 15 ~ 1, 08 (m, 24, At) , 6, 94 (d, 13, 1=942, At) , 6, 92 (4, | K' =19.14   11.1-8813, At), 3.98 (t, 23., 1-521, -0-CH2-C), 1.85~1.74 (th. 23.) | [C-CH2-C), 1, 62~1, 42 (p. 2E, C-CH2-C), 1, 00 (t, 3E, 1=1H1, C-CH3) |   | _       | 9. 0   111, 1=15H2, 47717) . 7. 38 (d. 12, 1=321, At) . 7. 25 (d. 18, 1=281, | Ar) ~ 7. 15 - 7. 08 (m, 2M, Ar) ~ 6. 94 (d, 1H, 1=9Hz, Ar) ~ 6. 91 (d, | K' - 7. 09   14.1-884, At), 4.05 (4.88.1-781, -0-642-C) , 1.41 (1,38.1-784, | (C-CH <sub>2</sub> ) | 8. 04 (s, 1H, eronatic-OH), 7. 72 (s, 1H, promatic-OH), 1. 49 (d. 13. |             | 94)      |          | K' = 2. 39   Br, Ar), 3.81 (4, 32, 2' -arometic-OCH3), 2.12 (4, 38, 5' -arome | t1c-CH <sub>3</sub> ) | 7. 83 (be, 1H, aromatic-OH) . 7. 75 (be, 1H, aromatic-OB) . 7. 31 | . (t. 18, 1=8Hs, Ar) 、 7. 18 (d. 18, 1=16Hs, xV742 ) 、 7. 09 (d. 18, 1= | ic    | (d, 1H, J=18Hs, 4V7+2) , 6, 60 (d, 2H, J=8Hs, A1) , 3, 77 (s, 6H, | K' = 0, 96 2, 6 - aromatic-00H3) | 2       |
|            | HPL                                 |  | ۳.<br>ب  | _<br>გ            |  | ×<br>N  |  |   | بر<br>ب | = 19.  |  | ¥   |                      |   | بر<br>ب     | ار<br>ال |          | ,<br>Н  |                       |   | 구   | (C)   |   | i<br>k                           |         |
|            | 勘   成   紫外線吸収棒性   HPLC分析値           |  | 162 Anix   | 38811             |  | e = 3, 08×10*   |  |   | 167 Amr | 388.0m   |  | 6 -2. 41×10*  |                      |   | 149. 5 ABIT | 360.80   |          | e - 2, 25 × 10*   |                       |   | 192 Лик   | 350ta |   | e=1.41×10*                       |         |
|            | 學                                   |  | 162  | ~                 | 163  | ව   |  |   | 167     | ~  | 169  | 3   |                      |   |             | ~        | 151      | 3   |                       |   | 192   | ~     | 194   | છ                                |         |
|            | X                                   |  | 'н 30  | -<br>-<br>-<br>(0 | <u></u>  |   | <b>(!)</b> []  |   | # °0    | -<br>-<br>-<br>-   | <u></u>  | , 20  | [(I)¥I "             | E3  | <u> </u>    |          | <u>}</u> | E30   | [(i)哲。                |   | CH20  | ·     | <u> </u>  | 5                                | (()) 图。 |
| 1          |                                     |  | 跃  | 思                 | 22   | <del>o</del>  |  | , | K.      | #  | 寒  | =   | T                    | -   | HK:         |          | E.       | =   |                       |   | EK:   | K     | 5   | ~                                | ٦       |

[0026]

|     |                            | 1 3   |  |            |   |   |   |  |   |   |  | -            |  |   | 1 4   |   |
|-----|----------------------------|---|--|------------|---|---|---|--|---|---|--|--------------|--|---|---|---|
|     | NMR分析值(CDC1s + DMSO-ds;8值) | 7, 99 (bs. 1H, aromatic-OH) 、 7, 68 (bs. 1H, aromatic-OH) 、 7, 51   0   0   0   1H, 1=16Hs, Ab742 ) 、 7, 18 (d. 1H, 1=16Hs, Ab742 ) 、 7, 16 | (d, 18, 1-2Hz, Ar) , 7, 12 (d, 1ff, 1-3Hz, Ar) , 7, 03-6, 98 (a, 2H, | A1)        | 24, J=781, -U-CM2-U, d. 84 (e. 35, -ULBS) . I. 40 (f. 86, J=785, U-C-CM2) | 7. 56 (d, 18, J=168s, 40742) 、7. 21 (d, 13, J=168s, 4042) | 7. 20 (4, 18, 1=2Hs, Ar) . 7. 15 (4, 18, 1=3Hs, Ar) . 7. 03 ~ 6. 99 (a. 0. 8 (4, 18, 1=3Hs, Ar) . 4. 53 ~ | K' = 3. 71 4.40 ta.18.6'-0-(6) 3.83 (s. 38.7'-00H3). | 1. 33 (t, 31, 5' -0 (CB-)2) 、 1. 30 (s, 31, 5' -0 (CB-)2) | 8. 14 (bs., 1H, aromitic-OH) 、 7. 80 (bs., 1H, irometic-OH) 、 7. 53 (d, 1H, 1=16Hs, Ab742) 、 7. 36 (d, 1H, 1=16Hs, Ab742) 、 7. 17 | (4, 18, )=38s, At) , 7, 16 (4, 14, 1=28s, At) , 7, 04 ~6, 97 (4, 28, 4, 2, 2, 2, 2, 2, 2, 2, 2, 2, 2, 2, 2, 2, |              | 7. 94 (bs. 18, aromatic-OB) 7, 64 (bs. 18, aromatic-OB) 7, 7, 53 (d. 18, 1-18BE, 40727 ) 7, 16 | 1.3 (d, 1H, 1=2H1, At) \ 7, 16 (d, 1H, 1=2H1, At) \ 7, 100\2, 96 (m, 2H, 1) \ 4.5 | $K' = 4.16$ 3.97 (g. $(H - 0^{-}CE_2^{-}C) \sim 1.43 \sim 1.35$ (g. $(6H - 0^{-}C^{-}CH_3)$ |   |
| 表 4 | HPLC分析值                    | £   | = 8. 43  |            | K' = 2. €02   |   | R. t.<br>=11.08   | K' = 3. 71   |   | R. t.   | =8.46  | K' = 2. 60   | بى<br>ب  | =12, 13   | K' = 4.16   |   |
|     | 融 点  兼外線吸収特性   H.P.L.C分析値  | Anı   | 9.3品   | -          |   |   | Anıı<br>959. 510  | e =1, 35×10 <sup>4</sup>                             |   | 122 Aust  | 361.91   | e = 1.60×104 | λαιτ   | 358.711   | E =1.01×104   |   |
|     | <b>高</b>                   | 115 Ani   | ~  | 122        | 9   |   | 4.2   | 35   |   | 122   | ~ 6  | 38           | 153  | ~ "   | 3   |   |
|     | X                          | oc ns   | C  | <u></u>    |   | (H) (H)   | <b>\</b>  | <b>₫</b>   | ""底(i)]   | · Ead   | <u></u>  |              | 2 E S  | <u></u>   | 3 3 30 A  | 4 |
|     | Г                          | 88  | 絽  | <b>E</b> : | =   |   | 東海  | 軍二   |   | 鉃   | 超高   | r <u>≃</u>   | ₩.   | 概   | 5 ≅   |   |

\* \*【表5】

[0027]

|    | 1          | 5  |             |   |                           |   |  |   |   | `                        | ,  |  |  |   | -                        |   |   |   |   | 1                        | 6      |
|----|------------|--|-------------|---|---------------------------|---|--|---|---|--------------------------|--|--|--|---|--------------------------|---|---|---|---|--------------------------|--------|
|    |            | (8.17 (br. 12, tronatic-OB) . 7. 10~1. 77 (m. 18, Arts & Caronatic   G |             | 7. 34 (0, 10, )=1002, 47/(7) . 1, 2.2 (0, 10, 1=202, At) . 1, 10~<br>7. 05 (0, 12, At) . 5, 90 (4, 13, 1=82, At) . 2, 44 (0, 33, 3, -2, constic |                           | 8, 14 (bs, 14, aromatic-OH) . 7, 91 (4, 28, 1=842, Ar) . 7, 78 (bs, | IR. 110maile-0H) . T. 70 (d. 1H, J=16Hs, 41272) . T. 84 (d. 1H, J= | 1581, 1772) . 7. 29 (d. 28, 1=811, At) . 7. 21 (d. 18, 1=282, At) | 7. 08~1. 04 (a. 18, At) . 6. 89 (d. 18, J=9Hs, At) . 2. 43 (s. 31, 4' - | K' = 2, 85   mantic-CB3) | 7. 98 (t. 18. arenatic-OB) . 7. 63 (t. 18. aromatic-OH) . 7. 58 -7. 53 | (m, 1E, Ar) , 1, 49 (d, 1H, J=16Hs, 41772) , 7, 50~7, 41 (n, 1H, | Ar) \ 7. 15 (4. 14, 1=24s, Ar) \ 7. 15 (4. 14, 1=164s, xb7e) \ | [ T. 06~6. 97 (n. 34, Ar) , 6. 86 (d. 18, 1=8H1, Ar) , 3. 88 (s. 34, 2' - | K' -1, 21 aromelic-OCH3) | 8 08 (4 14 4 4444) 4 10 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 | (a. 18. realife-06), 7, 60-7, 51 (a. 28, Ar.), 7, 60 (1, 18, 1=88). | At) . 1. 32 (d. 18, J=169r, 407/2) . 1. 22 (d. 18, l=24r, Ar) . | 7. 14~1, 08 (n. 9H, Ar) , 6. 90 (d. 1H, J=8Hz, Ar) , 3. 88 (s, 3H, 3' - | K' -2. 14 aronatic-Ockg) |        |
| 表示 | H F L C分配値 | -  | X. T.       | 10.7H   | K' -2.96                  |   | R. t.  | =7.39   |   | K' = 2. 85               |  | R. t.  | =4.24  |   | K' =1. 21                |   | R. t.   | =5, 52  |   | K' -2.14                 |        |
|    | A          |  | A LO L O L  | 10 · * · · · · · · · · · · · · · · · · ·  | s = 1. 37×10 <sup>4</sup> |   |  | 3662  |   | (C) 8 = 1, 10 × 10*      |  | Ami  | 357m   |   | e -2, 28×10*             |   | Antı  | 388. 70   | -   | (C) = 1: 81×10*          |        |
| 4  |            | 2 63 1   | 101. E ABII | 164   | 3                         |   | 201 Agus   | ~   | 201. 5  | 3                        |  | 146 3211   | ~  | 148   | છે                       |   | 151. 5   Autz   | ~   | 152. 6  | છુ                       |        |
| ^  | *          |  | · 5.        | -<br>-(C  | <u>1</u>                  |   | ~ ~ ~  | ©   | \$  | 100 12                   |  | (  |  | <i>-</i>  |                          | 711) 4  | . (   | ##<br>  | <i>(</i>  |                          | [素(三)] |
| L  |            | Ħ  | K #         | <b>B B</b>  | =                         |   | eK:  | 掲   | <u>E</u>  | =                        | L  | 罴  | 假  | \$  | =                        | L   | ₩   | 楓   | <b>Z</b>  | 2                        |        |

[0028]

|          |                         | 1 7  |   |   |            |  |  | ( 1  | 0,         |  |   | -                            |   | 1   | 8 <sup>19</sup>     |
|----------|-------------------------|--|---|---|------------|--|--|--|------------|--|---|------------------------------|---|---|---------------------|
|          | -                       | 8, 20 (bs. 1H, stomatic-OH) . 8, 02 (d. 2H, 1=2Hs, Ar) . 7, 83 (bs. 1H, 2:onatic-OH) . 7, 70 (d. 1H, 1=15Hs, 4V7/2) . 7, 16 (d. 1H, 1= | 1582, Ar), 7, 22 (4, 1H, J=281, Ar), 7, 09~7, 05 (m, 1E, Ar), 6, 98 | (d, 2H, 1=9Rt, 4t) . 6. 90 (d, 1H, 1=8Ht, At) . 3. 89 (d, 3H, 4' -aroma ite-nru-) | CRI 30 200 | 8.00(d, 2H, 1=9Ha, At) . 7.97 (br. 1H, arcmatic-OH) . 7.76 (d, 1H, 1=16Ha, 4F2/2) . 7.63 (br. 1H, arcmatic-OH) . 7.55 (d, 1H, 1=16 | H z , t   7717 ) , 1, 22 (4, 1H, 1-2H1, 41) , 7, 10-7, 05 (4, 1H, A1) , 8, 94 (4, 2H, 1-2H1, A1) , 6, 89 (4, 1H, 1-8H2, A1) , 4, 61 (4, 1H, 1-6) | K' = 4. 2 0   H., V' -0-(2) , 1.39 (1.31, V' -0-02 (Ch3)2), 1.38 (1.11, V' -0- | CH (CH.)2) | 7, 69 (d. 18. 1=168x, 45727) 7, 1, 36~7, 32 (d. 38. 81) 7, 32 (d. 18. 1=168x, 45727) 7, 21 (d. 18. 1=28x, 81) 7, 21 (d. 1 | At) , 6. 96-6. 90 (m 1H. At) , 6. 89 (d. 1H. J-8Hs, At) , 3. 02 (t, | 8H, 3' - 1:00allic-N (CH3)2) | 7, 98 (d, 28, 1-\$B, Ar) ~ 1, 88 (d, 18, 1-15Hs, \$\psi r) 7, 7 \ (d, 18, 1-15Hs, \$\psi r) 7, 5 \ (d, 18, 1-2Hs, Ar) ~ 1, 08 ~ 7, 04 (m, 18, 1-15Hs, 28, | A1) . 6. 84 (d, 1H, J=8Hz, Ar) . 6. 10 (d, 2H, J=9Hz, Ar) . 3. 08 (s, 6H, U-remaile M (GHs).) |                     |
| <b>8</b> | HPLC分析                  | R. t.  | =5.43   | (d, 28, 1=9) (d, 28, 1=9) (d, 28, 1=9) (d, 28, 1=9)                               |            |  | R. t.<br>=9.15   | K' = 4. 2 (  |            | R. t.  | =5.67   | K' = 1. 91                   | R. t.   | 26  | K' = 1.74           |
|          | 陶 点   紫外線吸収物性   HPLC分析値 | 7 111  | 4.600   | 8 = 2 73×104  | À1         |  | 2  | e=1.81×104   |            | 7811   | 36311   | E=1.91×104                   |   | 6. 150  | e = 5. 49×104       |
|          | 西点                      | 174 Ani  | ~   | 2<br>3<br>3   | ```.       |  | 162 Aust   | 364  |            | 145 Aug  | ~ ;   | 35                           | 211. 2 Antz   | ~ 5   | ઉ                   |
|          | X                       | C #  | 2   | <b>∌</b>  | (三) [      | æ  |  |  |            | 2  | (C)<br>:"/"   | (三)<br>(三)<br>(五)            | CB 1  |   | <b>™</b> 3<br>(E) ] |
|          |                         | 骶  | 摆   | <u>s</u> =  |            |  | 実施   | <b>E</b> 23  |            | ÐK   | 撰   | 2.2                          | <b>₩</b>  | 福配  | 11                  |

[0029]

|    | 1                       | 9  |   |   |  |   |   |  |  |               | . ,   |   |   |   | -               |  |  |  | 2  | 0 2  |
|----|-------------------------|--|---|---|--|---|---|--|--|---------------|---|---|---|---|-----------------|--|--|--|--|--|
|    |                         | 7. 91 (s, 18, aramatic-000, 1. 71 (s, 18, aramatic-001), 1. 41-7. 36 (c, 18, 47), 1. 56 (d, 18, 1-1682, 47), 2, 7, 13 (d, 18, 1-283, | At) , T. 08-7. 04 (m. 28. Ar) , 6. 19-8. 94 (m. 18. Ar) , 6. 95 (d. | 118, 7=15B3, \$45747 ) . 6. 86 (d. 18, J=8B3, Ar) . 2, 41 (s, 38, 2' -210 | K' = 3. 94   mitie-CH3), 2. 37 (4, 3H, 4' -110asile-CH3) | 7, 96 (s, 18, arametic-OH), 7, 76 (s, 18, aramatic-OB), 7, 33 (d, 18, | [1=1681, 47742 ] . 7. 23 (d. 18, 1=281, Ar) . 7. 20~7. 11 (m. 38. | At) . 1.00 - 6.95 (m 18, At) . 6.91 (d. 18, 1=16Es, 47712) . | 6. 86 (6, 1H, J=8Es, Ar) . 2. 36 (s, 6H, 2', 5' -aromatic-Chg) |               | 7. 70 (bs. 1R. aromatic-OH) , 7. 66 (bt. 1R. aromatic-OH) , 7. 08 | (d. 13. )=2H1, A1) ~ 7. 06 (d. 13. J=16H1, 41747) ~ 6. 93~6. 87 | =10, 71   (m, 13, A1) , 6, 84 (d, 14, 1=831, A1) , 6, 75 (d, 14, 1=1641, 417,2) | 2. 32 (a, 3H, 4' -aromatic-CH3) . 2, 17 (a, 6H, 2', 6' -aromatic-CH3) |                 | 8. 24 (s. 18. 3-aromatic-08), 7. 88 (s. 28, 4', 4-aromatic-03) | 7. 69 (d, 1E. 1=16Hz, オレフィン) 、 1. 63~7. 57 (m, 1E, Az) 、 7. 60 (d. | 1H, I=2H1, A1), T. 37 (d, 1H, J=15H1, 45742), T. 22 (d, 1H, J=2H2, | h. J. 1. 02 7. 04 (B. 18, Ar.) . 6. 97 (6, 18, 1=981, Ar.) . 6. 89 (6, | N = 0. 40 14, 1-601, At) 3, 37 (4, 80, 8 -11001115-0003) |
| 数~ | HPLC分析値                 | R. t.  | = 9. 4.8  |   | K' = 3. 94   |   |   | = 9, 15  |  | K' = 4. 23    |   | R. t.   | =10.71  |   | K' = 4. 58      |  | R. t.  | =2.88  | 0 1 /4   |  |
|    | 融 点   紫外線吸収特性   HPLC分析値 | ץשוו   | 355.0m  | -   | e = 1. 71×104  |   | λ1111   | 360.0m   |  | e - 3. 19×10* |   | λοιι  | 352m  |   | e = 1. 89×10*   |  | λ 011  | 3681   | 1012010  | 6 — 4. 13 ~ 10   |
|    | 融点                      | 130.9 Anix   | ~   | 133, 5  | ĝ  |   | 154. 5 Aun  | ~  | 1 5 5  | 9             |   | 175 Aun   | ~   | 176   | 3               |  | 174 Auii   | ~ [  | 2 2  | 3  |
|    | X                       | , E  | Ç   | <u></u>   | · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·                    |   |   | ∵≪   | _<br>⋨   | [[]] []       |   |   | O   | <u>}</u>  | 。<br>(三)<br>(五) |  |  | 0  |  | [K(III)]   |
| ļ  | П                       | 獣  | 偰   | 冢   | ~  | ١.  | K:  | 民  | 5  | 9             |   | BK:   | 震:  | <b>F</b>  | =               | 1  | K:   |  | = 2  | :  |

\* \*【表8】

[0030]

22

|                |           |            |                | 88        |   |
|----------------|-----------|------------|----------------|-----------|---|
| 1              | X         | <b>新</b> 点 | 紫外線吸収特性        | HPLC分析值   | 腕 点   紫外線吸収特性   HPLC分析值   NMR分析值 (CDC1 +DMSO-d : 5值)  |
| ١.             |           |            |                |           | 8. 26 (bs. 1H. aromatic-OH) . 7. 82 (bi, 1H. aromatic-OH) . 7. 71                                   |
| BK.            | e E       | 132 Ann    |                | بر<br>بر  | (6, 1H, 1=16H1, 4V74>) \ 7. 70\7, 65 (m, 1H, Ar) \ 7. 61 (d, 1H.)                                   |
| 黑              | <u>@</u>  | ~          | 367.9m         | =3.50     | J=281, At) ~ 7, 87 (4, 18, 1=1881, 40742 ) ~ 7, 82 (4, 18, J=281, ] h                               |
| E.             | <b>≨</b>  | 137        |                |           | A1)   |
| 5              | 0°E3 68   | 3          | c = 1, 41 × 10 | K' = 1.00 | IB, 1=8M:, A1) , 3, 97 (s, 6H, 3', 4' -eronetic-OCHg)   |
|                | (三) (三)   |            |                |           |   |
|                |           |            |                |           | 8, 23 (br, 18, aronatic-04) . 1, 79 (d, 18, 1-164s, 16742 ) . 7, 69                                 |
| <del>e</del> K | , BO 0 E  | 153 Ant    | Anıı           | R. t.     | (bs. 18, srematic-OB) . 7. 29 (d. 18, 1-1681, Ab742) . 1, 27 (d.                                    |
| 뮕              |           | ~          | 368. 40        | =4.23     | =4. 23 28.1=88t, 41), 7.22 (4.14.1=84t, 41), 7.08~7.04 (4.18.41)                                    |
| 塞              | <b>⊴</b>  | 154        |                |           | 6. 89 (4, 1M, J=4Rs, Ar) . 3. 93 (4, 1H, 3', 5' -aromatic-0CH3). 3. 83                              |
| 8              | 30 CB 0   |            | 6 - 1. \$1×104 | K' =1. 40 | (C)   e - 1. \$1 × 10 <sup>4</sup>   K' = 1. 40   (4, 3k, t' - 1 1 0 m 11 (c - 0 C H <sub>3</sub> ) |
| ı              | (山) (山) ] | -          |                |           |   |

21

## 【0031】專性試験

実施例1、2、5、8、10、15、19、20、2 1、25、27、28、29および実施例30の3,4 ージヒドロキシカルコン誘導体を被験物質として用い、 各被験物質について以下の要領で毒性試験を行なった。 まず、被験物質を、体重30g前後の1CR系維性マウ ス(3~5個体/群)に1000mg/kgの割合で経\*50 状に差異はなく、被験化合物の毒性は認められなかっ

\*口投与した。そして、投与から5時間後まで経時的にア ーウィン(Irwin)の多元行動解析法により一般症状に 及ぼす影響について観察するとともに、投与から24時 同後にも同様にして観察した。 なおコントロールでは、 被験物質に代えて1%アラビアゴム溶液を経口投与し た。この結果、試験群とコントロール群との間で一般症 c.

#### 【0032】外用抗炎症作用試験

表9に示す3、4ージヒドロキシカルコン誘導体を被験 物質として用い、各被験物質について以下の要領で外用 抗炎症作用試験を行なった。まず、各被験物質につい て、それぞれのアセトン溶液を調製した。次に、被験物 質の量が10μg/耳、30μg/耳、または100μ g/耳となるように、前述のアセトン溶液をICR系雄 性マウスの右耳に塗布した。この塗布から1時間後に、 アラキドン酸1mgを右耳に塗布して、耳浮腫を惹起さ\*10 【表9】

\*せた。

【0033】アラキドン酸の塗布から1時間後にマウス を頸椎脱臼により屠殺し、左右の耳を切除してそれぞれ の重量を測定した。そして、アラキドン酸を塗布した右 耳の重量を無処理の左耳の重量で除して、浮腫率を算出 した。被験物質の効果は、溶媒対照群の浮腫率の平均値 を100として各個体の浮腫率の相対値を求め、その減 少量を百分率(抑制率)で表した。結果を表9に示す。 [0034]

|           | 表           | <del>,</del>   |             |
|-----------|-------------|----------------|-------------|
|           | アラキドン       | 酸耳浮腫の          | 抑制率 (%)     |
|           | 10µg/耳      | 30µg/耳         | 110µg/耳     |
| 実施例1の化合物  | <del></del> | 7 7            |             |
| 実施例2の化合物  |             | 5 <del>6</del> |             |
| 実施例3の化合物  |             | 3 9            | <del></del> |
| 実施例4の化合物  |             | 35             |             |
| 実施例5の化合物  | 3 1         | 5 2            |             |
| 実施例6の化合物  | 7. 6        | 38             | 43          |
| 実施例7の化合物  |             | 9. 0           |             |
| 実施例8の化合物  |             | 67             | <del></del> |
| 実施例9の化合物  |             | 3 1            |             |
| 実施例10の化合物 |             | 4 3            |             |
| 実施例11の化合物 |             | 3 2            |             |
| 実施例12の化合物 |             | 8. 0           |             |
| 実施例13の化合物 |             | 13             |             |
| 実施例14の化合物 |             | 33             |             |
| 実施例15の化合物 |             | 7. 4           |             |
| 実施例16の化合物 | 7. 0        |                |             |
| 実施例17の化合物 |             | 28             | 3.8         |
| 実施例18の化合物 |             | 27             |             |
| 実施例19の化合物 |             | 42             |             |
| 実施例20の化合物 |             | 58             |             |
| 実施例21の化合物 | 45          |                |             |
| 実施例22の化合物 |             | 5              |             |
| 実施例11の化合物 |             | 19             |             |
| 実施例24の化合物 |             | 2 1            |             |
| 実施例25の化合物 |             | 4 3            |             |
| 実施例26の化合物 |             | 58             |             |
| 実施例27の化合物 |             | 4 7            |             |
| 実施例24の化合物 |             | 47             |             |
| 実施例29の化合物 |             | 38             |             |
| 実施例30の化合物 |             | 6 5            |             |

て明らかな抑制作用を示す。このことから、これらの 3,4-ジヒドロキシカルコン誘導体は外用抗炎症作用 を有していることがわかる。

#### 【0036】細胞保護作用試験

実施例1〜実施例30の3,4ージヒドロキシカルコン 誘導体を被験物質として用いて、ラジカル反応を介した 細胞障害モデルである肝ミクロゾームの脂質過酸化反応 に対する抑制試験を以下の要領で行い、この結果から細 胞膜の酸化に対する各3,4ージヒドロキシカルコン誘 導体の作用を検討した。まず、ラット肝ミクロゾームを 10 常法により得た後、1.15%KCIに懸濁して、ミク ロゾーム緊濁液を得た。

【0037】次いで、タンパク量として2m相当量の前記ミクロゾーム懸濁液を、NADPH(最終濃度0.2 mM)、ADP(最終濃度1mM)およびFeCl3(最終濃度10μM)を含有するトリスーHClバッファ(pH7.4)に添加した。そして、被験物質のジメチルホルムアミド(DMF)溶液10μlを加えて全量1mlとした後、37℃で20分間加温した。なお、被験物質は最終濃度が10-5Mとなるように添加した。この後、チオバルビツール酸法により過酸化脂質の生成量を測定した。被験物質の作用は、対照群と比較して抑制率(%)で表した。なお対照群では、被験物質のDM

26

F溶液10μ1に代えて、DMF10μ1を用いた。 【0038】この結果、各3、4-ジヒドロキシカルコン誘導体はいずれも、10<sup>-5</sup>Mの濃度で脂質過酸化反応を60%以上抑制した。このことから、これらの3、4-ジヒドロキシカルコン誘導体は、細胞膜の酸化を抑制する作用に優れていることがわかる。

【0039】シクロオキシゲナーゼ阻害作用試験 ヒツジ精嚢ミクロゾーム、2mMグルタチオン、0.6 mMエピネフリンおよび80μM EDTA-2Naを含む50mMリン酸緩衝液(pH7.4)を、予め2分間37℃で加温した。この反応液に「C-アラキドン酸を加えて10分間加温し、生成したプロスタグランジンE2の放射活性をシクロオキシゲナーゼ活性とした。被験物質としては表10に示した各3、4-ジヒドロキシカルコン誘導体を用い、これらの被験物質のシクロオキシゲナーゼ阻害作用は、上記リン酸緩衝液に被験物質を加えて上記と同様にしてプロスタグランジンE2の放射活性を測定し、対照群と比較して抑制率を求め、常法により1 C50の値を算出して評価した。各被験物質の1 C

20 soを表10に示す。 【0040】 【表10】

28

|        | 表                             | L 0    |                            |
|--------|-------------------------------|--------|----------------------------|
|        | シクロオキシゲナーゼ                    |        | シクロオキシゲナーゼ                 |
|        | 阻害作用 (1 C <sub>ξ1</sub> : μM) |        | 阻害作用(IC <sub>50</sub> :μM) |
| 実施例1の  | 17. 1                         | 実施例16の | 24.4                       |
| 化合物    | 1 1                           | 化合物    |                            |
| 実施例2の  | 156.4                         | 実施例17の | 71.0                       |
| 化合物    | 100                           | 化合物    |                            |
| 実施例3の  | 169.4                         | 実施例18の | 210. 2                     |
| 化合物    |                               | 化合物    |                            |
| 実施例4の  | 64.8                          | 実施例19の | 35, 3                      |
| 化合物    |                               | 化合物    |                            |
| 実施例5の  | 121, 4                        | 実施例20の | 15.1                       |
| 化合物    |                               | 化合物    |                            |
| 実施例6の  | 41.3                          | 実施例21の | 487.7                      |
| 化合物    |                               | 化合物    |                            |
| 実施例7の  | 37. 3                         | 実施例23の | 40.6                       |
| 化合物    | <u> </u>                      | 化合物    |                            |
| 実施例10の | 128.9                         | 実施例24の | 807.6                      |
| 化合物    |                               | 化合物    |                            |
| 実施例11の | 29. 7                         | 実施例25の | 40.5                       |
| 化合物    |                               | 化合物    |                            |
| 実施例13の | 26. 0                         | 実施例26の | 43.7                       |
| 化合物    |                               | 化合物    |                            |
| 実施例14の | 59. 9                         | 実施例27の | 275.0                      |
| 化合物    |                               | 化合物    |                            |
| 実施例15の | 3. 2                          | 実施例29の | 828. 6                     |
| 化合物    |                               | 化合物    |                            |

【0041】表10から明らかなように、各3,4-ジ ことから、これらの3, 4-ジヒドロキシカルコン誘導 体は優れたシクロオキシゲナーゼ阻害作用を有している ことがわかる。

【0042】5-リポキシゲナーゼ阻害作用試験 2mM CaCl2、0.25M白糖、1mM EDT A-2Naおよびグルタチオンを含む50mMリン酸緩 衝液 (pH7.4) にRBL-1細胞ホモジネートを懸 濁し、37℃に加温した。この反応液にアラキドン酸を 加え、生成した5-HETE (5-ヒドロキシエイコサ\*

\*テトラエン酸)量を高速液体クロマトグラフィーにより ヒドロキシカルコン誘導体のIC5gの値は小さい。この 30 測定した。被験物質としては表11に示した各3,4-ジヒドロキシカルコン誘導体を用い、これらの被験物質 の5-リポキシゲナーゼ阻害作用は、上記リン酸緩衝液 に被験物質を加えて上記と同様にして5-HETE量を 測定し、対照群と比較して抑制率を求め、常法によりⅠ C50の値を算出して評価した。各被験物質の I C60を表 11に示す。

> [0043] 【表11】

|               | <u> </u>                      |               |                              |
|---------------|-------------------------------|---------------|------------------------------|
|               | 5 - リポキシゲナーゼ                  | -             | 5 - リポキシゲナーゼ                 |
|               | 阻害作用 (1 C <sub>50</sub> : μM) |               | 阻害作用 (ΙC <sub>50</sub> : μM) |
| 実施例1の<br>化合物  | 0.0078                        | 実施例19の<br>化合物 | 0.027                        |
| 実施例2の<br>化合物  | 0. 010                        | 実施例29の<br>化合物 | 0. 018                       |
| 実施例3の<br>化合物  | 0.064                         | 実施例30の<br>化合物 | 0.016                        |
| 実施例18の<br>化合物 | 0.076                         |               |                              |

【0044】表11から明らかなように、各3,4ージ ヒドロキシカルコン誘導体の I Csaの値は小さい。この ことから、これらの3. 4~ジヒドロキシカルコン誘導 体は優れたリポキシゲナーゼ関害作用を有していること がわかる。

#### 【0045】製剤例1(軟膏の製造)

基剤として日本薬局方親水軟膏を用い、この基剤の少量 と、実施例1と同様にして得た21,51-ジメトキシ 20 シー3、4-ジヒドロキシカルコン1gとを十分に練り 合わせた後、さらに残りの基剤を加え、十分に練り合わ せて全質均等にして、軟膏100gを得た。また、実施\*

\*例2、8、10、15または実施例30と同様にして得 た各3、4-ジヒドロキシカルコン誘導体についても、 それぞれ同様にして軟膏を得た。

【0046】製剤例2(軟膏の製造)

基剤として日本薬局方吸水軟膏を用いた以外は製剤例1 と同様にして、軟膏100gを得た。また、実施例2、 8、10、15または実施例30と同様にして得た各 3、4-ジヒドロキシカルコン誘導体についても、それ ぞれ同様にして軟膏を得た。

【0047】製剤例3(錠剤の製造)

実施例1の3、4ージヒドロキシカルコン誘導体 50g 乳糖 10g トウモロコシデンプン 30g 結晶セルロース 8 g ヒドロキシプロピルセルロース 1 g ステアリン酸マグネシウム 1 g 100g

「操作」実施例1の3、4-ジヒドロキシカルコン誘導 体、乳糖、トウモロコシデンプンおよび結晶セルロース のそれぞれを上記の量だけ用いてこれらを混合し、これ にヒドロキシプロピルセルロースを水30mlに溶解さ せて加えて十分に額合した。この額合物を20メッシュ の篩に通して顆粒状に造粒し、乾燥後、得られた顆粒に※

※ステアリン酸マグネシウムを混合し、1錠100mgに 打綻して錠剤を得た。また、実施例2、8、10、15 または実施例30と同様にして得た各3.4-ジヒドロ キシカルコン誘導体についても、それぞれ同様にして錠 剤化した。

【0048】製剤例4(注射剤の製造)

実施例1の3.4-ジヒドロキシカルコン誘導体 10mg 塩化ナトリウム 5%Na: CO: 注射用蒸溜水

90mg 造量 適量

10ml

注射用蒸溜水

「操作】実施例1の3、4ージヒドロキシカルコン誘導 体の処方量を5%Naz COs注射用蒸溜水に溶解さ せ、さらに塩化ナトリウムの処方量を溶解させた後、注 射用蒸溜水を加えて全量を10mlとした。得られた溶 液をアンアルに充填し、窒素ガス置換した後に熔封し て、注射剤を得た。また、実施例2、8、10、15ま たは実施例30と同様にして得た各3、4ージヒドロキ シカルコン誘導体についても、それぞれ同様にして注射 剤化した。

#### **\***[0049]

【発明の効果】以上説明したように、本発明の新規3. 4-ジヒドロキシカルコン誘導体およびこれを有効成分 とする薬剤は、抗炎症作用、哺乳類の細胞膜の酸化を抑 制する作用、シクロオキシゲナーゼ阻害作用およびリホ キシゲナーゼ阻害作用の少なくとも1つを有している。 したがって本発明を実施することにより、新たな抗炎症 剤が提供される.

JP 05-246,932

Translated from Japanese by the Ralph McElroy Co., Custom Division P.O. Box 4828, Austin, Texas 78765 USA

| (19)【発行国】日本国特許庁 (JP)            | (19) [Publication Office] Japanese Patent Office (JP)  |
|---------------------------------|--|
| (12)【公報種別】公開特許公報 (A)            | (12) [Kind of Document] Japan Unexamined Patent Publication (A)  |
| (11)【公開番号】特開平 5 - 2 4 6 9 3 2   | (11) [Publication Number of Unexamined Application] Japan Unexamined Patent Publication Hei 5 - 246932 |
| (43) [公開日] 平成5年(1993)9月24日      | (43) [Publication Date of Unexamined Application] 1993 (1993) Se ptember 24 day                        |
| (54)【発明の名称】3,4-ジヒドロキシカルコン誘導体    | (54) [Title of Invention] 3,4-DI HYDROXY CHALCONE DERIVAT  |
| (51)【国際特許分類第5版】                 | IVE (51) [International Patent Classification 5th Edition]   |
| CO7C 49/835 6917~4H             | C07C 49/835 6917-4H  |
| A61K 31/12 ABE 8413-4C          | A61K 31/12 ABE 841 3-4C  |
| 31/135 <b>84</b> 13 <b>-4</b> C | 31/135 841 3- 4C   |
| CO7C 49/84 E 6917-4H            | C07C 49/84 E 6917-4H   |
| 225/22 7457-4Н                  | 225/22 7457-4H   |
| 【審査請求】未請求                       | [Request for Examination] Examination not requested  |
| 【請求項の数】 2                       | [Number of Claims] 2   |
| 【全頁数】 1 6                       | [Number of Pages in Document] 16   |
| (21) 【出願番号】特願平4-47012           | (21) [Application Number] Japan Patent Application Hei 4 - 47012                                       |
| (22)【出願日】平成4年(1992)3月4日         | (22) [Application Date] 1992 (1992) March 4 day  |
| (71) 【出願人】                      | (71) [Applicant]   |
|                                 | [Applicant Code] 000152952   |
| 【氏名又は名称】株式会社日本ハイポックス            | [Name] KK JAPAN HYPOっくす  |
|                                 | [Address] Tokyo Hachioji City pine valley 1759 address   |
|                                 | (72) [Inventor]  |
| 【氏名】佐藤 利夫                       | [Name] Sato Toshio   |
|                                 | [Address] Tokushima Prefecture Tokushima City Jyoroku-cho Naga<br>o 57 turn 3 number                   |
| (72) 【発明者】                      | (72) [Inventor]  |
| 【氏名】松本 仁                        | [Name] Matsumoto Hitoshi   |
| 【住所又は居所】徳島県徳島市八万町下福万125-22      | [Address] Tokushima Prefecture Tokushima City Hachiman-cho Shi<br>mofukuman 125 - 22                   |

(72) 【発明者】

【氏名】新納 靖規

【住所又は居所】徳島県徳島市南末広町4-33-206

(74) 【代理人】

【弁理士】

(57) 【要約】

【目的】医薬品原料等として有用な新規3.4-ジヒドロキシカルコン誘導体を提供する。また、新規な抗炎症剤を提供する。

【構成】新規3、4-ジヒドロキシカルコン誘導体は、一般 式(1)

【化1】

[式中、Xは例えば下式(i)、

【化2】

$$R^2 \longrightarrow OR^1$$

(式中、RIは水素原子またはアルキル基であり、R2 はアルキル基、アルコキシ基、またはOH基(但し4-位のOH基を除く)である)で示される置換フェニル基である]で示される化合物またはその塩からなる。また、本発明の抗炎症剤は、上記一般式(I)で示される化合物またはその塩からなる3、4-ジヒドロキシカルコン誘導体を有効成分として含有する。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 一般式(1)

(72) [Inventor]

[Name] Niinou Kivoshi correcting/rule

[Address] Tokushima Prefecture Tokushima City south Suehirocho 4 - 33 - 206

(74) [Attorney(s) Representing All Applicants]

[Patent Attorney]

(57) [Abstract]

[Objective] Useful novel 3,4-di hydroxy chalcone derivative is offer ed as drug starting material etc. In addition, novel antiinflammatory is offered.

[Constitution] As for novel 3,4-di hydroxy chalcone derivative, General Formula (1)

[Chemical Formula 1]

In [ Formula, as for X for example formula below (i),

[Chemical Formula 2]

It is a substituted phenyl group which is shown with (In Formula, R1 is hydrogen atom or alkyl group, R2 is alkyl group, the alkoxy group or OH group (However OH group of 4-position you exclude). ) ] with it consists of the compound or its salt which is shown. In addition, antiinflammatory of this invention contains 3,4-di hydroxy chalcone derivative which consists of compound or its salt which is shown with above-mentioned General Formula (I) as the effective component.

[Claim(s)]

[Claim 1] General Formula (I)

【化1】

(I)

[Chemical Formula 1]

〔式中、Xは下式 (i)、

In [Formula, as for X formula below (i),

【化2】

[Chemical Formula 2]

$$R^2 - \bigcap_{O R^1}$$
 (i)

(式中、RIは水素原子またはアルキル基であり、R2はア ルキル基、アルコキシ基、またはOH基(但し4-位のOH 基を除く) である) 下式 (ii) 、

(In Formula, R1 is hydrogen atom or alkyl group, R2 is alkyl group, the alkoxy group or OH group (However OH group of 4-position you exclude). ) formula below (ii),

[化3]

[Chemical Formula 3]

(式中、R3はアルキル基、アルコキシ基、またはジメチル アミノ基である)下式(iii)、

(In Formula, R3 is alkyl group, alkoxy group or dimethylamino gr oup. ) formula below (iii).

[化4]

$$\mathbf{R}^{4} \xrightarrow{\mathbf{R}^{5}} \mathbf{R}^{5}$$
 (iii)

[Chemical Formula 4]

(式中、R4 およびR5 はアルキル基であり、R6 は水素原 子またはアルキル基である) または下式 (iv)

(In Formula, R4 and R5 is alkyl group, R6 is hydrogen atom or alky I group. ) Or formula below (iv)

【化5】

[Chemical Formula 5]

(式中、R7はアルコキシ基、R8は水素原子またはアルキ ル基、R<sup>9</sup>は水素原子まだはアルコキシ基である)で示され る置換フェニル基である]で示される化合物またはその塩か らなる3、4-ジヒドロキシカルコン誘導体。

It is a substituted phenyl group which is shown with (In Formula, a s for R7 as for alkoxy group and R8 as forthe hydrogen atom or alkyl group and R9 it is a hydrogen atom or alkoxyl. ) ] with 3,4-di hydroxy chalcone derivative which consists of compound or its salt

【請求項2】 請求項1に記載の3.4-ジヒドロキシカルコン誘導体を有効成分として含有する抗炎症剤。

#### 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

【産業上の利用分野】本発明は、カルコン誘導体およびカルコン誘導を含有する薬剤に係り、特に3.4ージヒドロキシカルコン誘導体およびこれを含有する抗炎症剤に関する。

#### [0002]

【背景技術】 3. 4 - ジヒドロキシカルコンおよびその誘導体には、食用油の酸化を抑制する作用があることが知られている [Food Chemistry (1983, 12,) 205 ~ 212]。また、特開昭 6 1 - 7 6 4 3 3 5公報には、3 - (3. 4 - ジヒドロキシフェニル) - 1 - (2. 3. 4 - トリメトキシフェニル)) - 2 - プロペン-1 - オン [=3. 4 - (2′.3′.4′-トリメトキシ)ジヒドロキシカルコン]が抗アレルギー作用を有していることが開示されており、特開昭 6 3 - 2 9 7 8 4 7 号公報には、2′.3′.3.4 - テトラヒドロキシカルコンが多価抗炎症作用を有していることが開示されていることが開示されている。

【0003】さらに、in vitroの実験結果によるものではあるが、3.4ージヒドロキシカルコンおよび、2´.3.4ートリヒドロキシカルコン、4´.3.4ートリヒドロキシカルコン、2´.4´.3.4ーテトラヒドロキシカルコン。等の3.4ージヒドロキシカルコン誘導体には、炎症に関与する酵素に対する阻害作用があることが明かとなって、種々の3.4ージヒドロキシカルコン誘導体について、その活性の研究がなされている。

#### [0004]

【発明の目的】本発明の第1の目的は、医薬品原料等として 有用な新規3、4ージヒドロキシカルコン誘導体を提供する ことにある。また本発明の第2の目的は、新規な抗炎症剤を 提供することにある。

#### [0005]

【目的を達成するための手段】本発明者らは、3、4ージヒドロキシカルコン誘導体に関して鋭意研究した結果、ある種の3、4ージヒドロキシカルコン誘導体が、抗炎症作用(特に外用抗炎症作用)、哺乳類の細胞膜の酸化を抑制する作用、タクロオキシゲナーゼ阻害作用およびリポキシゲナーゼ阻害作用の少なくとも1つを有することを見出だし、本発明を完成するに至った。

#### which is shown.

[Claim 2] Antiinflammatory which contains 3,4-di hydroxy chalcon e derivative which is stated in Claim 1 as theactive ingredient.

## [Description of the Invention]

#### [0001]

[Field of Industrial Application] This invention relates to drug which contains chalcone derivative and chalcone induction, regards especially 3,4-di hydroxy chalcone derivative and antiinflammatory which contains this.

#### [0002]

[Background technology] It is known in 3,4-di hydroxy chalcone a nd its derivative that it is action whichcontrols oxidation of edible oil [Food Chemistry(1983,12,)205 to 212]. In addition, 3 - (3,4-di hydroxyphenyl) - 1 - (2,3,4-trimethoxy phenyl)) - 2 - propene - 1-on [=3,4-(2',3',4'-trimethoxy) dihydroxy chalcone] having had antiallergy action is disclosed in the Japan Unexamined Patent Publication Showa 61 - 76433 disclosure, 2',3',3,4-tetrahydroxy chalcone having had polyvalent antiinflammatory action is disclosed in Japan Unexamined Patent Publication Showa 63 - 297847 disclosure.

[0003] Furthermore, is something due to experimental result of in vitr o, but, it hasbecome clear in 3,4-di hydroxy chalcone and 2',3,4-trihydroxy chalcone , 4',3,4-trihydroxy chalcone and 2',4',3,4-tetrahydroxy chalcone or other 3,4-di hydroxy chalcone derivative to bethe inhibition for enzyme which participates in inflammation [P ROS TAGLANDINS(1985,30(3)357)]. This way, research of activity has done concerning various 3,4-di hydroxy chalcone derivative.

#### [0004]

[Objective of invention] First objective of this invention is to offer u seful novel 3,4-di hydroxy chalcone derivative as drug starting material etc. In addition second objective of this invention is to offer novel antiinflammatory.

#### [0005]

[To achieve objective means in order] As for these inventors, result of diligent research, 3,4-di hydroxy chalcone derivative of a certain kind, the antiinflammatory action (Especially external use antiinflammatory action), looked at that it possesses at least one of action, the cyclooxygenase inhibition and lipoxygenase inhibition which control oxidation of mammalian cytoplasmic membrane in regard tothe 3,4-di hydroxy chalcone derivative and started coming out, this invention to completion reached.

【0006】すなわち、上記第1の目的を達成する本発明の 新規3. 4-ジヒドロキシカルコン誘導体は、一般式(!)

[0006] As for novel 3,4-di hydroxy chalcone derivative of this inven tion which achieves namely, above-mentioned first objective. General Formula (I)

【化6】

[Chemical Formula 6]

[式中、Xは下式(i)、

In [ Formula, as for X formula below (i).

【化7】

[Chemical Formula 7]

[Chemical Formula 8]

$$R^2$$
  $OR^1$ 

(式中、R1は水素原子またはアルキル基であり、R2はア ルキル基、アルコキシ基、またはOH基(但し4-位のOH 基を除く)である)下式(ii)、

(In Formula, R1 is hydrogen atom or alkyl group, R2 is alkyl group, the alkoxy group or OH group (However OH group of 4-position you exclude). ) formula below (ii),

[化8]

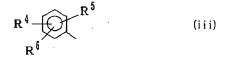
(ii)

(式中、R3はアルキル基、アルコキシ基、またはジメチル アミノ基である) 下式(iii) 、

(In Formula, R3 is alkyl group, alkoxy group or dimethylamino gr oup. ) formula below (iii),

【化9】

[Chemical Formula 9]



(式中、R4 およびR5 はアルキル基であり、R6 は水素原 子またはアルキル基である)または下式(iv)

(In Formula, R4 and R5 is alkyl group, R6 is hydrogen atom or alky I group. ) Or formula below (iv)

【化10】

[Chemical Formula 10]

(式中、R7はアルコキシ基、R8は水素原子またはアルキ

It is a substituted phenyl group which is shown with (In Formula, a

ISTA's Paterra(tm), Version 1.5 (There may be errors in the above translation. ISTA cannot be held liable for any detriment from its use. WWW: http://www.intlscience.com Tel:800-430-5727) ル基、R<sup>9</sup> は水素原子またはアルコキシ基である)で示される置換フェニル基である] で示される化合物またはその塩からなる。

【0007】また、上記第2の目的を達成する本発明の抗炎 症剤は、上述した本発明の3、4-ジヒドロキシカルコン誘 導体を有効成分として含有するものである。

【0008】以下、本発明を詳細に説明する。まず、本発明の3.4ージヒドロキシカルコン誘導体について説明すると、このカルコン誘導体は上記一般式(!)で示される化合物またはその塩からなる。ここで、一般式(!)中のXが下式(i)

【化11】

$$R^2 - \bigcirc$$
 $OR^1$ 

(式中、R1は水素原子またはアルキル基であり、R2はアルキル基、アルコキシ基、またはOH基(但し4 一位のOH基を除く)である)で示される置換フェニル基である場合、R1またはR2としてのアルキル基の具体例としては、メチル基、イソーブエル基、プロビル基、イソープロビル基、ブチル基、イソープチル基、は同一であってもよいし、異なっていてもよい。また、R2としてのアルコキシ基、リカープロポキシ基、ブトキシ基、イソープトキシ基等が挙げられる。

【 O O O 9 】アルキル基の上記具体例は、一般式 ( I ) 中の X が下式 (ii) 、

【化12】

$$R^{3}$$
 (ii)

(式中、 $R^3$ はアルキル基、アルコキシ基、またはジメチルアミノ基である)下式(iii) 、

【化13】

$$R^4$$
 (iii)

s for R7 as for alkoxy group and R8 as for the hydrogen atom or alkyl group and R9 it is a hydrogen atom or alkoxyl. )] with it consists of the compound or its salt which is shown.

[0007] In addition, antiinflammatory of this invention which achieve s above-mentionedsecond object is something which contains 3,4-di hydroxy chalcone derivative of this invention which thedescription above is done as active ingredient.

[0008] Below, this invention is explained in detail. First, when you explain concerning 3,4-di hydroxy chalcone derivative of this invention, this chalcone derivative consists of compound or its salt which is shown with above-mentioned General Formula (I). Here, X in General Formula (I) formula below (i)

[Chemical Formula 11]

When it is a substituted phenyl group which is shown with (In Formula, R1 is hydrogen atomor alkyl group, R2 is alkyl group, the alkoxy group or OH group (However OH group of 4-position you exclude). ), methyl group, ethyl group, the propyl group and iso - propyl group, you can list butyl group, iso -butyl group and t-butyl group etc as embodiment of alkyl group as R1 or R2. When R1 and R2 is alkyl group together, these alkyl group may be same and, it is possible to differ. In addition, methoxy group, ethoxy group, propoxy group and iso - propoxy group, you can list butoxy group and iso - butoxy group etc as embodiment of thealkoxy group as R2.

[0009] As for above-mentioned embodiment of alkyl group, X in General Formula (I) formula below (ii),

[Chemical Formula 12]

(In Formula, R3 is alkyl group, alkoxy group or dimethylamino group.) formula below (iii),

[Chemical Formula 13]

(式中、R4 およびR5 はアルキル基であり、R6 は水素原 子またはアルキル基である) または下式 (iv)

【化14】

(式中、 $R^7$  はアルコキシ基、 $R^8$  は水素原子またはアルキル基、 $R^9$  は水素原子またはアルコキシ基である)で示される置換フェニル基である場合の $R^3$ 、 $R^4$ 、 $R^5$ 、 $R^6$ 、または $R^8$  としてのアルキル基の具体例でもある。同様に、アルコキシ基の上記具体例は、一般式(I)中のX が上記式(I):または(I0)で示される置換フェニル基である場合の $R^3$ 、 $R^7$ 、または $R^9$  としてのアルコキシ基の具体例でもある。

【〇〇1〇】上記一般式(I)で示される新規化合物の製造は、例えば、3、4ージヒドロキシベンズアルデヒドと、フェニル基に所定の置換基を有する置換アセトフェノンとを、アルコール性反応溶媒中でアルカリ土類金属水酸化物の存在下よれては酸性条件下に縮合させることにより行なうことができる。

【0011】上述の方法等により製造することができる前記一般式(1)のカルコン誘導体はいずれも、抗炎症作用(特に外用抗炎症作用)、哺乳類の細胞膜の酸化を抑制する作用、シクロオキシゲナーゼ阻害作用およびリポキシゲナーゼ阻害作用の少な症剤の原料として有する。 さらには、細胞保護剤、シクロオキシゲナーゼ阻害剤、またはリポキシゲナーゼ阻害剤等の医薬品原料等としても有用である。

【〇〇12】また、前記一般式(1)で示される化合物の塩(例えばナトリウム塩やカリウム塩)からなるカルコン誘導体を、一般式(1)で示されるカルコン誘導体と同様に、抗炎症作用(特に外用抗炎症作用)、哺乳類の細胞膜の酸化を抑制する作用およびリポキシゲナーゼ阻害作用の少なくとも1つを有する。したがって、この塩も、抗炎症剤特に外用抗炎症剤の原料として有用である他、細胞保護剤、シクロオキシゲナーゼ阻害剤またはリポキシゲナーゼ阻害剤等の医薬品原料等として有用である。なお、これらの塩は常法により製造することができる。

【0013】次に、本発明の抗炎症剤について説明すると、この薬剤は、前述したように前記一般式(I) で示される化合物またはその塩からなる3、4-ジヒドロキシカルコン誘導体を有効成分として含有する。

(In Formula, R4 and R5 is alkyl group, R6 is hydrogen atom or alky I group.) Or formula below (iv)

[Chemical Formula 14]

It is a embodiment of alkyl group R3 and R4 when it is a substituted phenyl group which is shownwith (In Formula, as for R7 as for alkoxy group and R8 as forthe hydrogen atomor alkyl group and R9 it is a hydrogen atomor alkoxyl. ), as R5, R6 or R8. In same way, above-mentioned embodiment of alkoxy group is embodiment of alkoxy group group where X in General Formula (I) is shown with above Formula (II), (III). or (IV), as R7 or the R9.

[0010] Can produce novel compound which is shown with above-mentioned General Formula (I), to do for example 3,4-di hydroxy benzaldehyde and substitution acetophenone which possesses specified substituentin phenyl group, by in alcoholic reaction solvent condensing under existing of alkaline earth metal hydroxideor under acidic condition.

[0011] Chalcone derivative of aforementioned General Formula (I) which can be produced with theabove-mentioned method etc in each case, antiinflammatory action (Especially external use antiinflammatory action), has at least one ofaction, cyclooxygenase inhibition and lipoxygenase inhibition which control oxidation of mammalian cytoplasmic membrane. Therefore, as starting material of antiinflammatory especially external use antiinflammatory, it is useful. Furthermore, making cell preservative, cyclooxygenase inhibitor or lipoxygenase inhibitor or other drug starting material etc, it is useful.

[0012] In addition, also chalcone derivative which consists of salt (for example sodium salt or potassium salt) of compound which is shown with aforementioned General Formula (I), in same way as the chalcone derivative which is shown with General Formula (I), antiinflammatory action (Especially external use antiinflammatory action), has at least one of action and lipoxygenase inhibition which control oxidation of mammalian cytoplasmic membrane. Therefore, this salt, it is useful besides it is useful as starting material of antiinflammatory especially external use antiinflammatory, cell preservative, as cyclooxygenase inhibitor or other drug starting material etc. Furthermore, it can produce these salt with conventional method.

[0013] When next, you explain concerning antiinflammatory of this invention, this drug as mentioned earlier, contains 3,4-di hydroxy chalcone derivative which consists of compound or its saltwhich is shown with aforementioned General Formula (1) as active ingredient.

【0014】本発明の抗炎症剤は、外用薬とした場合に特に有用である。外用薬とする場合の剤型の具体例としては、軟 (国、液剤 (透明に溶けたもの、乳濁性のもの、懸濁性のもの を含む。以下同じ。)、坐剤、点眼剤、貼付剤等が挙げられ るが、これらに限定されるものではない。

【0015】また、本発明の抗炎症剤は内服薬としてもよく、この場合の剤型の具体例としては、錠剤、カブセル剤、粒剤、散剤、触粒剤、丸剤、トローチ剤、シロップ、液剤等が挙げられるが、これらに限定されるものではない。さらに、本発明の抗炎症剤は、注射剤として用いてもよい。

【0016】本発明の抗炎症剤は、前記一般式(11)で示される化合物またはその塩からなる3.4ージヒドロや配力の塩からなる3.4ージヒドロや配力の塩からなる3.4ージヒドロや配力の場所に通常使用される無毒性を変形剤、崩壊剤、防腐剤、等張化剤、安硬化の剤、静心の方法により製造することができるの剤を使用して、公知の方法により製造することができ剤の別で使用される添加剤の種類は剤の具体例として、いたのでに応じて異なるが、無毒性の添加剤の具体例として、レルーカース・ブドウ糖、乳糖、果糖グネシウム、カルボキシメチルセルロース、カルボキシメチルセルロース、カルボキシメチルセルロース、カルボキシメチルセルロース、カルボキシメチルセルン、カーボワックス、がサセリン、スール・フロール、フェン酸、ボリビニルピロリドン、水等が挙げられる、クエン酸、ボリビニルピロリドン、水等が挙げられる、クエン酸、ボリビニルピロリドン、水等が挙げられる、クエン酸、ボリビニルピロリドン、水等が挙げられる

【0017】本発明の抗炎症剤中における本発明化合物(3.4-ジヒドロキシカルコン誘導体)の含有量は、その剤型や用途等に応じて異なるが、一般に0.01~99重量%の 温度で含有していることが望ましい。

【0018】投与量は、対象となる動物の種類、年齢、性別、疾患の種類、症状の軽重、医師の診断結果等により広範に変えることができるが、一般に1日当り0.01~1000度がほとすることができる。しかし、患者の症状の軽重、医的診断結果に応じて投薬量の範囲を変えることも可能である。上記投与量は1日1回または数回に分けて投与することができる。なお、本発明の各薬剤は、上述した本発明化合物(3.4・ジヒドロキシカルコン誘導体)の他に、治療学的に有用な他の薬剤を有効成分として含有することもできる。

[0019]

【実施例】以下、本発明の実施例について説明する。

[0014] Antiinflammatory of this invention especially is useful when it makes external preparation, ointment and liquid (Those which dissolved in transparent. Emulsion characteristic ones. Suspensible ones are included. Same below.), you can list suppository, eyedrop and the tackifier etc, as embodiment of agent form when it makes external preparation, but it is not something which is limited in these.

[0015] In addition but, antiinflammatory of this invention is possible, as oral preparation canlist tablets, capsules, granule, powder, fine granule, pill, the lozenge, syrup and liquid etc as embodiment of agent form in this case, it is not something which is limited in these. Furthermore, it is possible to use antiinflammatory of this invention, as the injectable.

[0016] Excipient of nontoxic which is usually used for case of 3,4-d i hydroxy chalcone derivativeand formulating which consist of compound or its salt which is shown with theaforementioned General Formula (1), using with binder, lubricant, disintegrating agent, the antiseptic, isotonic agent, stabilizer, dispersant, antioxidant, colorant, the flavoring and buffer or other additive, it can produce antiinflammatory of this invention, with the known method, types of additive which is used for case of formulating differsaccording to agent formetc of drug which is made object but, As embodiment of additive of nontoxic, you can list for example starch, the gelatin, fructose, lactose, fructose, maltose, magnesium carbonate, the tale, magnesium stearate, methylcellulose, carboxymethyl cellulose, gum arabic, polyethylene glycol, the propylene glycol, vaseline, Carbowax. glycerine, ethanol, syrup, the sodium chloride, sodium sulfite, sodium phosphate, citric acid, polyvinyl pyrrolidone and water

[0017] Content of the compound of this invention (3,4-di hydroxy c halcone derivative) in in antiinflammatory of this invention differs according to agent form and application etc, but it is desirable to containgenerally with concentration of 0.01 to 99 wt%.

[0018] It is possible to change extensively, types of animal whichbe comes object, types of age, gender and disease, with diagnosis result etc of light heavy, physician of symptom but, it can designate dose, as per day 0.01 to 100 mg/kg generally. But, also it is possible to change range of dosage, accordingto diagnosis result of light heavy, physician of symptom of the patient. Dividing into 1 day one time or several times, it can prescribe above-mentioned dose. Furthermore, each drug of this invention, to other than the compound of this invention (3,4-di hydroxy chalcone derivative) which the description above is done, therapeutics can also contain useful otherdrug as active ingredient. INDEX 19 TRANSLATED AS: ...

[0019]

[Working Example(s)] You explain below, concerning Working Example of this invention.

実施例1 [2′、5′ージメトキシシー3、4ージヒドロキシカルコンの製造]

3、4ージヒドロキシベンズアルデヒド2.7g(19.6 m mol)とpートルエンスルホン酸ピリジン塩0.12g(0.5 m mol)とを塩化メチレン40mlに懸濁させ、撹拌しながら3.4ージヒドロー2Hーピラン10.1g(120m mol)の塩化メチレン10ml溶液を徐々に滴下した。2.5時間後、3.4ージヒドロー2Hーピラン0.4g(4.8 m mol)を加えて更に1時間撹拌した。撹拌後、反応液を0.5 NのHCl、5% NaHCO3 および水で順次洗浄し、有機層を減圧留去して、反応生成物5.9gを得た。

【0020】上記反応生成物3. 1 g と 2′. 5′ージメトキシアセトフェノン1. 8 g (10.0 m mol) と B a (0 H)  $_2$ ・8 H $_2$  O 3.2 g (10.2 m mol) と をメタノール100 m l ic 溶解させて、一晩撹拌した。反応終了後に p H を 6 に調整し、メタノールを留去してから酢酸エチルで抽出した。 抽出後に水で洗浄し、有機層を留去して、反応生成物6.7 g を得た。

【0021】この反応生成物6. 7gをメタノール100m Iに溶解させ、pートルエンスルホン酸200mg(1. 1mmol)を加えて、一晩撹拌した。撹拌後にメタノールを留去し、残留物をベンゼンーアセトンで再結晶させて、標題化合物0.6g(収率20%)を得た。このようにして得られた標題化合物の融点、紫外線吸収特性、HPLC分析値およびNMR分析値を、表1に示す。

#### 【0022】実施例2~実施例30

置換アセトフェノンの種類を種々変更した以外は実施例1と 同様にして、表1〜表8に示す3、4ージヒドロキシカルコ ン誘導体をそれぞれ得た。各3、4ージヒドロキシカルコン 誘導体の融点、紫外線吸収特性、HPLC分析値およびNM R分析値を、表1〜表8に示す。

[0023]

Working Example 1 [Production of 2',5'-di methoxy C. 3,4-di hydrox v chalcone]

Suspension doing 3.4-di hydroxy benzaldehyde 2.7g(19.6 mmol) and p-toluenesulfonic acid pyridine salt 0.1 2g(0.5 mmol) in methylene chloride 40 ml, while agitating, it dripped methylene chloride 10 ml solution of 3.4-di hydro - 2H - pyran 1 0.1 g(120 mmol) gradually. Furthermore 1 hour it agitated after 2.5 hours, including 3.4-di hydro-2H - pyran 0.4g(4.8 mmol). After agitating, reaction mixture HCl of 0.5N, sequential waswashed with 5 % NaHCO3 and water, organic layer vacuum distillation was done, the reaction product 5.9g was acquired.

[0020] Melting with above-mentioned reaction product 3.1g and 2', 5'-di methoxy acetophenone 1.8g(10.0 mmol) and Ba(OH)2 \* 8 H2O 3.2g(10.2 mmol) in the methanol 100 ml, overnight it agitated. To adjust pH 6 after reaction termination, after removing the methanol, it extracted with ethyl acetate. After extracting you washed with water, removed organic layer, acquired reaction product 6.7g.

[0021] Melting this reaction product 6.7g in methanol 100 ml, over night it agitated including the p-toluenesulfonic acid 200 mg (1.1 mmol). After agitating methanol was removed, residue recrystallization was donewith benzene - acetone, title compound 0. 6g(yield 20 %) was acquired. melting point of title compound which it acquires in this way, ultraviolet light-absorbing characteristic, HPLC analysisvalue and rmr value, are shown in Table 1.

[0022] Working Example 2 to Working Example 30

Various other than modifying types of substitution acetophenone,th e 3,4-di hydroxy chalcone derivative which is shown in Table 1 to Table 8 with as similar to Working Example 1,was acquired respectively. melting point of each 3,4-di hydroxy chalcone derivative, ultraviolet light-absorbing characteristic, HPLC analysis value and nmr value, are shown in Table 1 to Table 8.

[0023]

【表1】

[Table 1]

|                | !  |          |                                  | 数1                   | (H)   |
|----------------|--|----------|----------------------------------|----------------------|---|
| _              | X  | Œ        | 点   紫外親吸収特性   HPLC分析値            | HPLC分析值              | NMK分析值(CDC13 +DMSU-de : o個)   |
|                |  |          |                                  |                      | 8. 08 (s. 1H, aromatic-OH) . 7. 74 (s. 1H, aromatic-OH) . 7. 51 (d. 1H,           |
| <del>S</del> K | , HOO                                      | 158      | Anı                              | R. t.                | J=16Hz, 4V742) 、 7.18 (d, 1H, J=16Hz, 4V742) 、 7.16 (d, 1H, J=                    |
| 思              | ~(   | ~        | 359. 2m                          | =4.28                | 2Hz, Ar) , 7, 13 (d, 1H, J=3Hz, Ar) , 7, 04~5, 91 (m, 3H, Ar) , 6, 87             |
| 霯              | <u></u>                                    | 160      |                                  |                      | (d, 1H, J=8Hz, Ar) 3. 84 (s, 3H, 2' -aromatic-OCH3) 3. 80 (s, 3H,                 |
| Н              | \<br>}==================================== | ව        | e = 1. 58×104                    | K' = 1.45            | K' = 1, 45   5'-aromatic-OCH3)  |
| _              | [(E) 任 []                                  |          |                                  |                      |   |
|                |  |          |                                  |                      | 8. 02 (br. 13, aromatic-OH) , 7. 70 (d, 1H, 1=9Hz, Ar) , 7. 67 (d. 1H,            |
| ÐK             | 0 83                                       | 160 Ann  | Amı                              | R. t.                | [J=9Hz, Ar] 、 1. 56 (d, 1H, J=16Hz, AV7(2) 、 7. 30 (d, 1H, J=16Hz,                |
| #              | <u></u>                                    | ~        | 361,00                           | =4.47                | 41/7/2 ] , 1, 17 (d, 1H, J=2Hz, Ar) , 7, 04~6, 99 (m, 1H, Ar) , 6, 87             |
| <b>5</b> 5     | <b>→</b>                                   | 161      |                                  |                      | (d, 1H, 1=8Hz, Ar) , 6, 58~6, 53 (m, 1H, Ar) , 6, 50 (d, 1H, 1=2Hz,               |
| 2              | , HOO                                      | ව        | $e = 1, 31 \times 10^4$          | K' = 1.54            | K' = 1. 54   At) , 3.90 (1, 3H, 2' - aromatic-OCH3) , 3.87 (8, 3H, 4' - aromatic- |
|                | [(三)凶                                      |          |                                  |                      | 0CH <sub>3</sub> )  |
|                |  |          |                                  |                      | 12, 40 (s, 1H, 2' -aromatic-OH), 8. 53 (t, 1H, aromatic-OH), 8. 48                |
| ₩              | Hó   | 204      | Упи                              | R. t.                | (s, 1H, 5' -aromatic-OH) . 8. 11 (s, 1H, aromatic-OH), 7. 79 (d, 1H,              |
| 摆              | -⟨@  | ~        | 385. 1m                          | =4.12                | J=15Hr. 4b742) 、7.43 (4, 1H, J=15Hr, 4b7(2) 、7.41 (4, 1H, J= )                    |
| 医              | <u>න්</u>                                  | 205      | ·                                |                      | 3Hz, At) , 7. 25 (d, 1H, J=2Hz, At) , 7. 10~7. 05 (m, 2H, At) , 6. 90             |
| ന              | /<br>}- =                                  | වි       | E = [. 74×104                    | K' = 1.34            | K' = 1.34 (d, 1H, 1=8Hz, Ar) < 6.85 (d, 1H, 1=9Hz, Ar)                            |
|                | [(三) ]                                     |          |                                  |                      |   |
|                |  |          |                                  |                      | 13. 60 (s, 1H, 2' -aromatic-Oil) . 8. 27 (bs, 1H, aromatic-Oil) . 7. 83           |
| 実              | O HO                                       | 170 Anar | A mar                            | R. t.                | (d, 18, 1=981, A1) 、 7, 79 (d, 18, 1=1582, 4777) 、 7, 23 (d, 18, 1=               |
| 絽              | <u></u>                                    | ~        | 383.90                           | =7.74                | 242, Ar] , 7, 11-7, 06 (m 1H, Ar) , 6, 90 (d, 1H, 1=841, Ar) , 6, 51              |
| 乭              | <u></u>                                    | 173      | _                                |                      | ~6. 46 (m, 1H, Ar) , 6. 48 (d, 1H, J=8H1, Ar) , 3. 86 (s, 3H, 4' -aroma           |
| 4              | 98   | 9        | $\varepsilon = 1.04 \times 10^4$ | K' = 3. 42 tic-0CH3) | tic-OCH <sub>3</sub> )  |
|                | <b>以</b> (i)]                              |          |                                  |                      |   |

[0024]

[0024]

【表 2 】

[Table 2]

| l           |             |            |                         | 表2         | 7.7.7.2.2.2.2.2.2.2.2.2.2.2.2.2.2.2.2.2   |
|-------------|-------------|------------|-------------------------|------------|---|
|             | X           | 電池         | 融 点   紫外線吸収特性   HPLC分析値 | HPLC分析値    | NMR分析值(CDCI3 +DMSO-de; 5個)  |
| #           | 2           | 177        | 7 815                   | ٠          | [12, 79 (s, 18, 2' - aromatic-OH) 、 8. 20 (bs, 18, aromatic-OH) 、 7. 82   |
| 人福          | <br>        | ~          | 386.01                  | =10.79     | aronatic-08), 7, 48 (d. 18, J=1581z, 4577.), 7, 33-7, 27 (p. 18,  |
| 配           | <u></u>     | 182.5      | -                       |            | Ar) , 7. 26 (4, 1H, 1=2Hz, Ar) , 7. 14~7. 09 (m, 1H, Ar) , 6. 92 (4,  |
| വ           | / NO        | ව          | s = 1 3×10              | K' = 4.62  | 2H, 1=8Hs, Ar) 、2.35 (s, 3H, 5' - 1romatic-CH9)   |
|             | [ (T) \$    |            |                         |            | 12. 56 (4, 1H, 2' -aromatic-OH), 8. 22 (bs, 1H, aromatic-OH) . 7. 84  |
| 眹           | , HOO       | 149        | Amer                    | R. t.      | (d, 1H, 1=15Hr, AV742) 、 7. 65 (bs, 1H, aromatic-0H) 、 7. 42 (d,  |
| 絽           |             | ~          | 387111                  | =7.91      | 1H, J=15Hz, AV747 ) 、 7, 36 (d, 1H, J=8Hz, At) 、 7, 25 (d, 1H, J=2Hz,   |
| <u>8</u> u  | <u></u>     | 1.5<br>5.1 | 101 > 36 < 10           | 7/ - 9 1 0 | $ A_1\rangle = 7.16 \sim 7.09 (m_2 2H, A_1) = 6.96 (d_1 1H, 1=9Hz, A_1) = 6.92 (d_1 1H_1) = 0.00 (d_1 1H, 1=0Hz, A_1) = 0.00 (d_1 1H, A_$ |
| 2           | (E) (E) (E) | 3          | 01 40 410               | 7 T O. T V | III, 1-0BI, A1) / 6, 65 (5, 61), 6 - 6, 686 (1.C-0CH3)  |
|             | 1           |            |                         |            | 12. 83 (s, 1H, 2' -aromatic-OH), 8. 20 (bs, 1H, aronatic-OH) , 7. 83  |
|             | ;           |            |                         |            | (d, 1M, J=15M2, \$V747) , 7, 71 (d, 1M, J=2Hz, Ar) , 7, 67 (bs, 1M,   |
| ÐK:         | CH2 CH3     | 157        | 157   Amii              |            | aromatic-OH) 、 7, 49 (d, 1H, 1=15H1, 10747 ) 、 7, 40~7, 35 (m, 1H,  |
| 撂           | >-          | ~          | 386.8nm                 | =25.27     | Ar) 、 1. 27 (d, 13, 1=2Hz, Ar) 、 7. 14~7. 10 (m, 111, Ar) 、 6. 94 (d.   |
| <u>ez</u> 1 | ( <u>C</u>  | 158        | 7                       |            | 1H, J=8Hz, Ar) , 6, 92 (d, 1H, J=8Hz, Ar) , 3, 01-2, 81 (m, 1H, 5' -ero   |
| ~           | <u> </u>    | <u>6</u>   | s = [. [5×10]           | K' =21.71  |   |
|             | [(i)姓 등     |            |                         |            | matic-CH, 1, 39 (d, 6H, J=1Hz, -CH (CH3)2)  |
|             |             |            |                         |            | 12. 53 (s, 1H, 2' -aromatic-OH), 8. 18 (t, 1H, aromatic-OH), 7. 83  |
|             | CH3 CH3     |            |                         |            | (d, 1H, J=15H1, xV742) 、 7, 56 (r, 1H, aromatic-OH)、 7, 41 (d, 1H,  |
| 胀           | }~          | 178.5      | אַ װּמּז                | R. t.      | J=15Hz, 4V742 ) , 7, 40 (d, 1H, J=3Hz, At) , 7, 25 (d, 1H, J=2Hz,   |
| 摇E          | >-{(        | ~ ;        | 388.610                 | =15.13     | Ar) , 7. 15~7. 08 (m, 2H, At) , 6. 94 (d, 1H, J=9Hz, Ar) , 6. 92 (d.  |
| ∞ 2         | <u></u>     | ္ရွိ၌      | s =1.76×104             | K' = 7. 65 | K' = 7. 65   14, 1=811, At), 4.50~4, 44 (m. 14, 5' - aromatic-0-(8), 1.36 (s,   |
|             | 叫「玩(1)」     |            |                         |            | 3H, -0 (£U3, b.) , 1, 33 (c, 3H, -0 (£H3, b.)   |

[0025]

[0025]

【表3】

[Table 3]

| 実施例り 実施例口 実施例口 実施 | X           | 西 点 紫外線<br>162 Anir<br>163 (で) ε=3.<br>(で) ε=3.<br>167 Anir<br>169 (で) ε=2.<br>(で) ε=2.<br>149. 5 Anir<br>192 Anir | 業外級吸収特性<br>388ma<br>388ma<br>6=3.08×10 <sup>4</sup> :<br>388.0ma<br>e=2.48×10 <sup>4</sup> :<br>360.8ma<br>e=2.25×10 <sup>4</sup> :<br>350ma | R. t. = 33.84<br>R. t. = 33.84<br>K' = 19.14<br>R. t. = 19.0<br>K' = 7.09<br>R. t. = 5.94)<br>K' = 2.39<br>R. t. = 8.15 | 12.53(4, 14.7'-1700a11c-0413、1.42 (As. 14. aroma1c-044)、8.11 (A. 14. 1-1544, 477.)、7.83(4, 14. aroma1c-044)、8.11 (A. 14. 1-1544, 477.)、7.83(4, 14. 1-341, Ar)、7.15-4(4, 14. 1-341, Ar)、7.15-4(4, 14. 1-341, Ar)、6.39(4, 14. 1-341, Ar)、7.15-4(4, 14. 1-341, Ar)、6.39(4, 14. 1-341, Ar)、7.15-4(4, 14. 1-341, Ar)、6.39(4, 14. 1-341, Ar) (A. 15-41, Ar) (A. 16. 14. 1-341, Ar) (A. 16. 16. 14. 1-341, Ar) (A. 16. 16. 14. 1-341, Ar) (A. 16. 16. 16. 14. 1-341, Ar) (A. 16. 16. 16. 16. 16. 16. 16. 16. 16. 16 |
|-------------------|-------------|--|--|---|--|
| 2 <b>2</b>        | ) OCH (1) ] | 194<br>(C)   | $e = 2.47 \times 10^4$   | K' = 0. 96  | K' = 0. 9 6 2'. 6'-aromatic-00R3) , 6. 60 (d, 2H, J=8Hz, Ar) , 3. 77 (s, 6H, R' = 0. 9 6 2'. 6'-aromatic-00R3)   |

[0026]

[0026]

【表4】

[Table 4]

|                             |  |  |  |   |  |   |   |  |   |  |            |  |           |   | ٠,1   |
|-----------------------------|--|--|--|---|--|---|---|--|---|--|------------|--|-----------|---|---|
| NMR分析值(CDC13 + DMSO-d。: 3值) | 7, 99 (bs, 1H, aromatic-OH) 、 7, 68 (bt, 1H, aromatic-OH) 、 7, 51<br>(d, 1H, 1=16Hz, \$V742) 、 7, 18 (d, 1H, 1=16Hz, \$V742) 、 7, 16 | (d, 18, 1=2Hz, Az) < 7, 12 (d, 14, 1=3Hz, Az) < 7, 03 ~ 6, 28 (m, 24, 25, 25, 25, 25, 25, 25, 25, 25, 25, 25 | 71                                       | 7. 56 (d, 111, 1=1611, 40747) 、7. 21 (d. 18, 1=1611, 40742) 、 | 7, 20 (d, 14, 1-24x, Ar) 、 7, 15 (d, 14, 1-34x, Ar) 、 7, 08~6, 99 (m, 24, Ar) 、 6, 91 (d, 14, 1-94x, Ar) 、 6, 88 (d, 14, 1-64x, Ar) 、 4, 53~ | $K^{\circ} = 3.71$ 4.40 (n, 14, 5' -6-Q4), 3.83 (s, 3H, 2' -0CH <sub>3</sub> ), | 1, 33 (s, 34, 5' -0 (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> ) , 1, 30 (s, 34, 5' -0 (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> ) | 8. 14 (bs. 14, aromatic-OH) 、 7. 80 (bs. 14, aromatic-OH) 、 7. 53 (d 14 14 1545, 2727) 、 7. 17 | (d, 1H, 1=3Hz, Ar) 7. 16 (d, 1H, 1=2Hz, Ar) 7. 04~6. 97 (m, 2H, | $[A_1]$ , $[A_2]$ , $[A_3]$ , $[A_4]$ , $[A_4$ | Cligal     | 7. 94 (bs. 11, aromatic-OH) 、7. 64 (bs. 1H, aromatic-OH) 、7. 53<br>(d. 1H, 1=16Hs, 4b742) 、7. 29 (d. 1H, 1=16Hz, 4b742) 、7. 16 |           | $A_{1}$ \ 6. 90 (d, 1H, 1=9Hz, Ar) \ 6. 87 (d, 1H, 1=8Hz, Ar) \ 4. 11\rightarrow 1. 25 (z, z) \ 0.07 (-1.1) | $\Lambda_{c} = 2$ , $10^{-3}$ , $31 (41, 41, -0^{-1}12 - 0)$ , $1.43 \sim 1.33 (41, 01, -0^{-1}13)$ |
| 表 4<br>HPLC分析值              | R. t.  | <b>=8.43</b>   | K' = 2.602                               |   | R. t.<br>=11.08  | K' = 3.71   |   | ÷<br>α-  | =8, 46  | K' = 2.60  |            | R. t.  | =12, 13   | 7.7.  | n – 4. 10   |
| 表 4 本人線吸収特性   HPL C分析値      | Ansı   | 359. 3m  | e = 3.31×104                             |   | λπάι<br>359.5m   | $\varepsilon = 2.36 \times 10^4$  |   | 7 891  | 361.900   | E = 3, 69×104  |            | A max  | 358. 7 nm |   | 2 — I. U\$ X IU   |
| 騷                           | 115 Anıı   | ~ 6  | <del>7</del> 9                           |   | 4 2  | වු  |   | 122 3 441  | ~   | 125<br>35  |            | 153  | ~         | 155   | 3   |
| X                           | 00,8 Hs  | <u></u>  | ) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1 | EN (H)  | <b>&gt;</b> ~-{  | <b>♂</b> -§   | 1 [五(:)]  | EROO   | (©  | \<br>\<br>\<br>\<br>\<br>\<br>\<br>\<br>\<br>\<br>\<br>\<br>\<br>\<br>\<br>\<br>\<br>\<br>\  | (1) [注(i)] | 00 H 2   | <u></u>   | )<br>- =  | "2"5 [式(i)]   |
| L                           | 张  | 超る   | ===                                      |   | 実施   | 医兰  |   | 84   | 坦   | 医二   |            | <del>- B</del> K   | 摇         | <u> </u>  | 2   |

[0027]

[0027]

【表5】

[Table 5]

| _                          |   |   |               |  |  |  |   |  |   |  |   |  |   |                              |
|----------------------------|---|---|---------------|--|--|--|---|--|---|--|---|--|---|------------------------------|
| NMR分析值(CDC13 +DMSO-d。; 5億) | 8.17 (bs. 18. ironalic-OH) 7. 80~1.17 (m. 3H. Arts & O'stonatic OH) 7. 70 (d. 1H. J-16H1, \$V77?) 7. 39~1.35 (m. 2H. Ar) 7. 39.71 11 11 11 11 11 11 11 11 11 11 11 11 1 | 1. 35 (u, 111, 7-1011, 47717) 7 1. 25 (u, 11, 7-2112, n) 7 1. 10 (v, 11, 7-2112, n) 7 1. 10 (u, 11, 11) 7 2. 44 (s, 31, 37-210112) 1. | -643)         | 8. 14 (bs, 14, aromatic-Oii) 7. 31 (d, 24, 1=84z, A1) 7. 7. 78 (bs, 14 sconnis-Oi) 7. 70 (a. 14, 1515) 7. 34 (4. 14. 15. | [5 Hz, 1777] 7. 29 (6, 2H, 1=8 Hz, Ar) 7. 21 (4, 1H, 1=2 Hz, Ar) | 7. 09~7. 04 (a. 114, Ar) , 6. 89 (d, 114, J=9112, Ar) , 2. 43 (s, 314, 4' - sronatic-CH <sub>3</sub> ) | 0.0 1 111 0.0 1 110 0.0 110 110 110 110 | 7. 35 (s. 14, 31003115-04), 5. 35 (s. 14, 31003116-04), 5. 36 ~ 1. 35 (s. 14, 41), 7. 36 ~ 1. 35 (s. 14, 41), 7. 36 ~ 1. 35 (s. 14, 41), 7. 31 | At] 、 7. (5 (d, 1H, 1=2Hz, At) 、 7. (5 (d, 1H, 1=15Hz, 77772) 、 | 7. U6∼E. 97 (g. 34, Ar) , G. 86 (d. 18, 1=8Hz, Ar) , 3. 88 (s. 34, Z' −  <br>aronatic-OCH <sub>2</sub> ) | 8. 03 (s, 1H, aromatic-0H), 7,71 (d, 1H, 1=16Hz, #1742) , 7. 67 | (s, 1t, aromatic=UH)、7, 60~7, 31 (m, 2H, At) 、 7, 40 (t, 1t, 1=8Ht, At) 、 7, 32 (d, 1H, 1=8Ht, 4V7(v) 、 7, 23 (d, 1H, 1=2Ht, At) | 7. 14~7. 05 (a, 2H, At) . 6. 90 (d, 1H, J=8Hz, At) . 3. 88 (s, 3H, 3' - | aromatic-0thg)               |
| 表 5<br>HPLC分析値             | R. t.   | 10./-   | K' = 2.96     | α  | :<br>=7. 39  | K' = 2. 85 aromatic-CH3)   |   | R. t.  | =4.24   | $K' = 1, 21$ aromatic $-0.0(1_3)$  |   | К. t.<br>=5.52   |   | K = Z, 1 4 aromatic-0th3     |
| また 5   東外線吸収特性   HPLC分析値   | λυιι<br>364 0   |   | s = 2, 37×104 | 2.037  | 366  | ε = 1, 40 × 104  |   | Amaı   | 357m  | $e = 1.58 \times 10^4$   |   | 368. 7m  |   | $e = 1.84 \times 10^{\circ}$ |
|                            | 163. 5 Anti   | 164   | §.            | 201 3.01   |  | 201.5<br>(C)   |   | 146 Amai   | ~ ;   | 3<br>3<br>3<br>3   |   | 36   | 152. 5  | 3                            |
| X                          | ້ອ  | <u></u>   | (田) ]         | H)   | <u></u>  |  |   | (  | 0   | ) THE COLOR  |   | <u></u>  | CH <sub>3</sub> O   | [(三)]                        |
|                            | 实格  | 壓   | 11            | <del>Bi</del> k  | 福:   | <u>≅</u> ≃   | $\prod$                                 | Ж  | 網を  | <u> </u>   | ₽   | <b>K 施</b>   | <b>3 3 3</b>  | 3                            |

[0028]

[0028]

【表6】

[Table 6]

| _                         | ,   | · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·  |   |  |
|---------------------------|---|--|---|--|
| NMR分析值(CDC1 +DMSO-d ; 5値) | 8. 26 (bs. 1H, gromatic-OH) 、 8. 02 (d. 2H, 1=9Hz, Ar) 、 7. 83 (bs. 1H, gromatic-OH) 、 7. 70 (d. 1H, 1=15Hz, Av2(x) ) 、 7. 36 (d. 1H, 1=15Hz, Av2(x) ) 、 7. 22 (d. 1H, 1=2Hz, Ar) 、 7. 09—7. 05 (m. 1H, Ar) 、 6. 98 (d. 2H, 1=9Hz, Ar) 、 8. 98 (d. 3H, 4'=aronatic-OCH <sub>3</sub> ) | R. t. 197(bt, 1H, aromatic-OH) 7, 7, 70 (dt, 1H, aromatic-OH) 7, 7, 70 (dt, 1H, 1=16 Hz, 4+742) 7, 7, 63 (bs, 1H, aromatic-OH) 7, 7, 86 (dt, H, 1=16 Hz, 4+742) 7, 7, 22 (dt, 1H, 1=2Hz, Az) 7, 10~7, 05 (dt, 1H, 1=16 Hz, Az) 7, 11, 35 (dt, 2H, 1=16 | 7. 69 (d. 11., 1=1611., 47712) , 7. 36~7. 32 (m. 311. A1) , 7. 32 (d. 11., 1=1513., 47712) , 7. 21 (d. 11., 1=213., A1) , 7. 20 (m. 11., 1=1513., 47712) , 7. 21 (d. 11., 1=213., A1) , 6. 96~6. 90 (m. 11., A1) , 6. 89 (d. 11., 1=811., A1) , 3. 02 (s. 61., 3'-110malic-N (Cl19.)) | 7. 98 (4, 28, 1-9H; Ar) < 7. 68 (4, 1H, 1-15H; 47/77) < 7. 41 (4, 1H, 1-15H; 47/77) < 7. 41 (4, 1H, 1-15H; 47/77) < 7. 20 (4, 1H, 1-8H; Ar) < 6. 38 (4, 1H, 1-8H; Ar) < 6. 70 (4, 2H, 1-9H; Ar) < 8. (4, 1H, 1-8H; Ar) < 7. (4, 2H, 1-9H; Ar) < 7. (4, 2H; Ar) |
| 数 G<br>HPLC分析值            | R. t. 1E, 120 (bs. 1E, 120 ma) = 5. 4 3 1581, Al. \( (4, 28, 1 = 5 \) (4, 28, 1 = 5 \) (4, 28, 1 = 5 \)   | R. t.<br>= 9. 15<br>K' = 4. 20   | R. t.<br>=5.67<br>K'=1.91   | R, t,<br>=5, 2 ô<br>K' =1, 74  |
| 题 点 紫外線吸収特性   HPLC分析値     | ληιτ<br>364.6 μπ<br>ε=1.72×10 <sup>4</sup>  | 62   λημη   8 6 4 μη   6.4   ε = 1,81 × 10 <sup>4</sup>   (°C)   ε = 1,81 × 10 <sup>4</sup>  | Auri<br>363nm<br>e = 1.94×10 <sup>4</sup>   | λακι<br>396. 1 pm<br>ε=3.49×10 <sup>4</sup>  |
| 融点                        | 174<br>   | 162 Ann 164 364 164 (%) e=1.8  | 145<br>2<br>149<br>(C)  | 211.2 Auni<br>2 39<br>212.5 e=3.   |
| X                         | (1) 科   | # 1  | # E E E E E E E E E E E E E E E E E E E   | 6.1<br>  |
|                           | 実施例 2.  | 実施例 22   | 実施例 53  | 実施例は   |

[0029]

[0029]

【表7】

[Table 7]

|                |   |  |   |  |   |   |  |  |                  |  |  |        |  |               |  |   |  | _  |  |          |
|----------------|---|--|---|--|---|---|--|--|------------------|--|--|--------|--|---------------|--|---|--|--|--|----------|
| 漢文 ス           | 7. 91 (4. 18. aromatic-OB), 7. 71 (4. 18. aromatic-OB), 7. 41~7. 36 (a. 18. Ar.), 7. 36 (4. 18. 1=168, Ar742), 7. 13 (4. 18. 1=284, | Ar) , 1. 08 -7. 04 (m 2H, Ar) , 6. 99 -6. 94 (m, 1H, Ar) , 6. 95 (d, | 1H, 1=16B1, 41742) . 6. 86 (d, 1H, 1=8H1, At) . 2. 41 (t, 3H, 2' -aro | matic-(CB3), 2, 37 (s, 3H, 4' -aramatic-CH3) | 7. 96 (s, 1H, aromatic-OH), 7. 75 (s, 1H, aromatic-OH), 7. 33 (d, 1H, | J=16Hz, \$\psi \psi \psi \psi   \ | At) 、 1.00~6.95 (m 1H, At) 、 6.91 (d, 1H, 1=16Hr, AV712) 、 | 6.86 (d, 1H, 1=8Hz, Ar) 、 2.36 (s, 6H, 2', 5' -aromatic-CH3) |                  | 7.70 (bs. 1H. aromatic-OH) 7.65 (bs. 1H. aromatic-OH) 7.08 | (d, 1B, 1=2Hz, At) , T. 06 (d, 1H, 1=16Hz, Ab742) , 6. 93~6.87 |        | 2, 32 (s. 3H, 4' -aromatic-CH <sub>3</sub> ), 2, 17 (s. 6H, 2', 6' -aromatic-CH <sub>3</sub> ) |               | 8. 24 (s, 1H, 3-aromatic-0H), 7. 86 (s, 2H, 4', 4-aromatic-0H) | 7. 69 (d. 1H. J=16Hz, 1/1712) 、 7. 63~7. 57 (m. 1H. A1) 、 7. 60 (d. | 1H, J=2H:, At) 、 T. 37 (d, 1H, J=15Hz, 4V7(2) 、 T. 22 (d, 1H, J=2Hz, | Ar) . 1.09~7.04 (m. 111, Ar) . 6.97 (d, 111, 1=911, Ar) . 6.89 (d, | K' = 0. 48   111, 1=8H1, At), 3.97 (s, 3H, 3'-aromatic-OCH3) |          |
| 表 7<br>HPLC分析値 | R. t.   | = 9. 48  |   | K' = 3, 94                                   |   | R. t.   | =9.15  |  | K' = 4.23        |  | R. t.  | =10.71 |  | K' = 4, 58    |  | R. t.   | =2.88  |  | K' = 0.48  |          |
| 紫外級吸収特件        | λοιι  | 355.0m   | -   | e = 1, 71×10*                                |   | λmax  | 360.0nm  | -  | c = 3, 19×10⁴    |  | λοιν   | 352m   |  | ε = 1. 89×10" |  | ~   | 3 6 8 nm   | -  | E = 2. 19×104  |          |
| ۳.<br>ه        | 130.9 Amsi  | ~  | 133.5   | ુ  |   | 154.5   | 98 ~   | 155  | <u>ક</u>         |  | 175 λαιι   | ~      | 176  | ဥ             |  | 174   | ~  | 177  | ව  |          |
| ×              | ED  | <u></u>  | <u></u>   | CH (111) ]                                   |   | EBJ.  | -~   | <b>∌</b>   | C. (3.17.47. eB) | ,  | 'ED' CH'   | -<br>  | <u>&gt;</u>  | CH (111) ]    |  | , jo  | <u>C</u>   |  |  | [其(i:i)] |
| L              | 民   | 摇  | 圂   | <u>چ</u>                                     |   | Ж   | 摇  | 藍  | <b>%</b>         |  | 钬  | 摇      | 壓  | -             | Ŀ  | ₽K  | 摆  | €.   | <b>~</b>   |          |

[0030]

[0030]

|         |           |          |               | 聚8        |   |
|---------|-----------|----------|---------------|-----------|---|
| L       | ×         | 型        | 紫外線吸収特性       | HPLC分析值   | Man   |
|         |           |          |               |           | 8. 26 (bs, 1H, aromatic-OH) , 7. 82 (bt, 1H, aromatic-OH) , 7. 71   |
| t#K     | 0 10      | 132 1111 | À 1011        | R. t.     | (d, 1H, 1=18Hz, 4V7(2) , 7, 70~7, 65 (m, 1H, Ar) , 7, 61 (d, 1H,  |
| . #E    | )<br>     | ~        | 367,900       | 5 0       | J=2Hz, Ar) , 7, 37 (6, 1H, 1=16Hz, 4V742) , 7, 22 (6, 1H, 1=2Hz,  |
| 55      | Į.        | 137      |               |           | Ar) , 7, 10~7, 05 (m, 114, Ar) , 6, 94 (d, 114, 1=8112, Ar) , 6, 90 (d,   |
| . ~     | 29   68.0 | ව        | s = 2. 47×104 | K' = 1.00 | (°C) $ \mathbf{c} = 2, 47 \times 10^4$   $\mathbf{K}' = 1, 0.0   14, 1=841, \lambda_1$ , 3, 97 (4, 64, 3', 4'-110m211c-0CH <sub>3</sub> ) |
|         | [(i-)) 到  |          |               |           |   |
|         |           |          |               |           | 8, 23 (br, 18, atomatic-OH) , 7, 70 (d, 1H, 1=16Hr, tb7(2) , 7, 69  |
| t#K     |           | 153 Лин  | Anti          | R. t.     | (bs, 1H, aromatic-OH) 、 7. 29 (d, 1H, 1=16H2, AV742) 、 7. 27 (d,  |
| 怎       | F         | ~        | 368. 4 nm     | =4, 23    | 2H, 1=9Hr, A1) 、 7. 22 (d, 1H, J=2Hr, Ar) 、 7. 09~7. 04 (a, 1H, Ar) 、   |
| 82      | Į<br>S    | 154      | -             |           | 6. 89 (d. 18, 1=84z, Ar) 、 3. 93 (d. 18, 3', 5' -aromatic-0CH3)、 3. 83  |
| <u></u> | 0.83      | ව        | e = 1. 97×104 | K' = 1.40 | (°C) $ e  = 1.97 \times 10^4$   K' = 1. 40   (s, 31, 4' -1100 at ic-0CH <sub>3</sub> )  |
|         | [(1) 恒    |          |               |           |   |

【0031】毒性試験

[0031] Toxicity test

実施例1、2、5、8、10、15、19、20、21、25、27、28、29および実施例30の3、4ージヒドロン・シカルコン誘導体を被験物質として用い、各被験物質をいて以下の要領で毒性試験を行なった。まず、被験物質を依重30g前後のICR系雄性マウス(3~5個体/群)に1000mg/kgの割合で経口投与した。そして、投与から5時間後まで経時的にアーウィン(Irwin)の多元行動解析法により一般症状に及ぼす影響について観察するとともフを10円ルでは、被験物質に代えて1%アラビアゴム溶影のに、投与から24時間後に代えて1%アラビアゴム溶影でそとり上た。この結果、試験群とコントロール群との簡単、試験群とコントロールでは、被験物質に代えて1%アラビアゴム溶影のでを投与した。この結果、試験群とコントロール群との的なかった。

#### 【0032】外用抗炎症作用試験

表9に示す3、4ージヒドロキシカルコン誘導体を被験物質として用い、各被験物質について以下の要領で外用抗炎症作用試験を行なった。まず、各被験物質について、それぞれのアセトン溶液を調製した。次に、被験物質の量が $10 \mu g$ /耳、または $100 \mu g$ /耳となるように、前述のアセトン溶液を1 C R 系雄性マウスの石耳に塗布した。この塗布から1時間後に、アラキドン酸<math>1 m gを石耳に塗布して、耳浮腫を惹起させた。

【0033】アラキドン酸の塗布から1時間後にマウスを頭椎脱臼により屠殺し、左右の耳を切除してそれぞれの重量を測定した。そして、アラキドン酸を塗布した右耳の重量を無処理の左耳の重量で除して、浮種率を算出した。被験物質の効果は、溶媒対照群の浮腫率の平均値を100として各個体の浮腫率の相対値を求め、その減少量を百分率(抑制率)で表した。結果を表9に示す。

[0034]

It used 3.4-di hydroxy chalcone derivative of Working Example 1, 2, 5, 8, 1 0, 1 5, 1 9, 2 0, the 2 1, 2 5, 2 7, 2 8, 2 9 and Working Example 30 as substance being tested, it did toxicity test withmain point below concerning each substance being tested. First, substance being tested in ICR male mouse (3 to 5 solid / group) approximately of body weight 30g theoral dosage was done at ratio of 1000 mg/kg. As and, from dosage to after 5 hours you observe in timewiseconcerning influence which is caused to general symptom with themulticomponent conduct analytical method of A Wien (Irwin), from dosage in same wayyou observed even after 2 4 hours. Furthermore with control, replacing to substance being tested, oral dosageit did 1 % gum arabic solution. As a result, with test group and control group there was not a differencein general symptom, toxicity of compound being tested was not recognized.

#### [0032] External use antiinflammatory action test

It used 3,4-di hydroxy chalcone derivative which is shown in Table 9 as substance being tested, it didexternal use antiinflammatory action test with main point below concerning each substance being tested. First, respective acetone solution was manufactured concerning each substance being tested. In order next, for quantity of substance being tested to become 10µg/ ear, the 30µg/ ear or 100µg/ ear, aforementioned acetone solution was applied to Yuuji of ICR male mouse. Applying arachidonic acid 1 mg to Yuuji from this application after 1 hour, it caused ear edema:

[0033] From application of arachidonic acid mouse staughter was do ne after the i hour with \$\mathbb{H}\$ \$\frac{\text{ft}}{\text{th}}\$ dislocation, ear left and right was excised and the respective weight was measured. And, removal doing Yuuji weight, which applied arachidonic acid with theweight of left ear of untreated, it calculated ederma ratio. Effect of substance being tested sought relative value of ederma ratio of each solid with the mean value of ederma ratio of solvent control group as 100, displayed thereduced weight with percent (suppression rate), result is shown in Table 9.

[0034]

表9

|           | 32( )         |              |             |
|-----------|---------------|--------------|-------------|
|           |               | <b>竣耳浮腫の</b> |             |
|           | 10µg/耳        | 30 µ g/耳     | 100µg/耳     |
| 実施例1の化合物  |               | 7 7          |             |
| 実施例2の化合物  |               | 56           |             |
| 実施例3の化合物  |               | 3 9          | <del></del> |
| 実施例4の化合物  |               | 3 5          |             |
| 実施例5の化合物  | 3 1           | 5 2          |             |
| 実施例6の化合物  | 7. 6          | 3 8          | 4 3         |
| 実施例7の化合物  |               | 9. 0         |             |
| 実施例8の化合物  |               | 6 7          |             |
| 実施例9の化合物  |               | 3 1          |             |
| 実施例10の化合物 |               | 4 3          |             |
| 実施例11の化合物 |               | 3 2          |             |
| 実施例12の化合物 |               | 8. 0         |             |
| 実施例13の化合物 |               | 1 3          |             |
| 実施例14の化合物 |               | 3 3          |             |
| 実施例15の化合物 |               | 7. 4         |             |
| 実施例16の化合物 | 7. 0          | <del></del>  |             |
| 実施例17の化合物 | <del>-,</del> | 2 8          | 3.8         |
| 実施例18の化合物 |               | 2 7          |             |
| 実施例19の化合物 |               | 4 2          |             |
| 実施例20の化合物 |               | 58           |             |
| 実施例21の化合物 | 4 5           |              |             |
| 実施例22の化合物 |               | 5            | <del></del> |
| 実施例23の化合物 |               | 19           |             |
| 実施例24の化合物 |               | 2 1          | -           |
| 実施例25の化合物 |               | 4 3          |             |
| 実施例26の化合物 |               | 58           |             |
| 実施例27の化合物 |               | 4 7          |             |
| 実施例28の化合物 |               | 4 7          |             |
| 実施例29の化合物 |               | 3 8          |             |
| 実施例30の化合物 |               | 6 5          |             |

【0035】表9から明らかなように、各3、4ージヒドロキシカルコン誘導体は、アラキドン酸耳浮腫に対して明らかな抑制作用を示す。このことから、これらの3、4ージヒドロトシカルコン誘導体は外用抗炎症作用を有していることがわかる。

[0035] As been clear from Table 9, each 3,4-di hydroxy chalcone der ivative shows clear inhibitionvis-a-vis arachidonic acid ear edema. From this, as for these 3,4-di hydroxy chalcone derivative it understands that it haspossessed external use antiinflammatory action.

#### 【0036】細胞保護作用試験

実施例1~実施例30の3.4ージヒドロキシカルコン誘導体を被験物質として用いて、ラジカル反応を介した細胞障害 モデルである肝ミクロゾームの脂質過酸化反応に対する抑制試験を以下の要領で行い、この結果から細胞膜の酸化に対する各3.4ージヒドロキシカルコン誘導体の作用を検討した。まず、ラット肝ミクロゾームを常法により得た後、1.15%KCIに懸濁して、ミクロゾーム懸濁液を得た。

【0037】次いで、タンパク量として2mg相当量の前記ミクロゾーム懸濁液を、NADPH(最終濃度0.2mM)、ADP(最終濃度1mM)およびFeCl3(最終濃度10μM)を含有するトリスーHCIバッファ(pH7.4)に添加した。そして、被験物質のジメチルホルムアミド(DMF)溶液10μ1を加えて全量1m1とした後、37℃で20分間加温した。なお、被験物質は最終濃度が10-4Mとなるように添加した。この後、チオバルビツール酸法により過酸化間質の生成量を測定した。被験物質の作用は、対照輸入的MF10μ1を期いた。のDMF18液10μ1を用いた。のDMF10μ1を用いた。

(0038) この結果、各3、4ージヒドロキシカルコン誘導体はいずれも、10.5Mの濃度で脂質過酸化反応を60%以上抑制した。このことから、これらの3、4ージヒドロキシカルコン誘導体は、細胞膜の酸化を抑制する作用に優れていることがわかる。

## 【〇〇39】シクロオキシゲナーゼ阻害作用試験

ヒッジ精嚢ミクロゾーム、2 mMグルタチオン、0.6 mM エピネフリンおよび80 $\mu$ M EDTA-2Naを含む50 mMリン酸緩衝液( $\mu$ H  $\mu$  EDTA-2Naを含む50 mMリン酸緩衝液( $\mu$ H  $\mu$  EDTA-2Naを含む50 mMリン酸緩衝液( $\mu$ H  $\mu$  EDTA-2Naを含む50 mMリン酸促化  $\mu$  EDTA-2Naを含む50 mM  $\mu$  EDTA-2Naを加えて10分間 加温し、生成したプロスタグランジンE2 の放射活性をシウロオキシゲナーゼ活性とした。被験物質としては表10に示した各3.4  $\mu$  EDTA-2ND 地域物質のシクロオキシゲナーゼ阻害作用は、上記リンの被験物質のシクロオキシゲナーゼ阻害作用は、上記リンの被験物質のシクロオキシゲナーゼ阻害作用は、上記リンの被験物質のシクロオキシゲナーゼ阻害作用は、上記リンの対策を開放に対象が質を対象に対象してが表して表して対照群と比較して抑制率を求め、常法により1 C50の値を算出して評価した。各被験物質の1 C50を表10に示す。

[0040]

#### [0036] Cell protective action test

As substance being tested using 3,4-di hydroxy chalcone derivative of Working Example 1 to Working Example 30, is through radical reaction thesuppression test for lipid peroxidation reaction of liver micro  $\mathcal{Y}$ - $\Delta$  which is a cell damage model was done withmain point below, action of each 3,4-di hydroxy chalcone derivative from result for oxidationof cytoplasmic membrane was examined. First, after acquiring rat liver micro  $\mathcal{Y}$ - $\Delta$  with conventional method , suspensiondoing in 1.15 % KCl, it acquired micro  $\mathcal{Y}$ - $\Delta$  suspension.

[0037] Next, aforementioned micro  $\mathcal{Y}$ - $\mathcal{L}$  suspension of 2 mg equivalent amount, was added to the tris - HCl buffer (pH 7.4) which contains NADPH (final concentration 0.2 mM), ADP(final concentration 1 mM) and FeCl3 (final concentration 10  $\mu$ M) as amount of protein. After making total amount 1 ml and, including dimethylformamide (DMF) solution 10  $\mu$ l of substance being tested, the 20-minute it heated with 37 °C. Furthermore , in order for final concentration to become 10-5M, it added substance being tested, produced amount of peroxidized lipid was measured after this, due to thiobarbituric acid method . You displayed action of substance being tested, with suppression rate (%) by comparison with control group. Furthermore with control group, replacing to DMF solution 10  $\mu$ l of the substance being tested, it used DMF 10  $\mu$ l.

[0038] As a result, each 3,4-di hydroxy chalcone derivative lipid per oxidation reaction 60 % or higher controlled in each case, with concentration of 10-5M. From this, as for these 3,4-di hydroxy chalcone derivative, it understands that it issuperior in action which controls oxidation of cytoplasmic membrane.

#### [0039] Cyclooxygenase inhibition test

Sheep spirit pouch micro  $\mathcal{Y}$ - $\Delta$ , 50 mM phosphate buffer (pH 7.4) which includes the 2 mM glutathione, 0.6 mM epinephrine and 80  $\mu$ M EDTA - 2Na, was heated beforehand with 2 min 37 °C. 10 min it heated in this reaction mixture including 14C - arachidonic acid, it designated the radioactivity of prostaglandin E2 which is formed as cyclooxygenase activity. Making use of each 3,4-di hydroxy chalcone derivative which is shown in Table 10 as substance being tested, the cyclooxygenase inhibition of these substance being tested measured radioactivity of prostaglandin E2 in the above-mentioned phosphate buffer to similar to description above including the substance being tested, sought suppression rate by comparison with control group, calculating the value of ICs0 with conventional method , appraised. ICs0 of each substance being tested is shown in Table 10.

[0040]

表10

| 表10    |                               |        |  |  |
|--------|-------------------------------|--------|--|--|
|        | シクロオキシゲナーゼ                    |        | シクロオキシゲナーゼ                             |  |
|        | 阻害作用 (I C <sub>50</sub> : μM) |        | 阻害作用 (ΙC <sub>50</sub> : μM)           |  |
| 実施例1の  | 17. 1                         | 実施例16の | 24.4                                   |  |
| 化合物    | 11.1                          | 化合物    | 24. 4                                  |  |
| 実施例2の  | 156.4                         | 実施例17の | 71.0                                   |  |
| 化合物    | 100. 4                        | 化合物    | 71.0                                   |  |
| 実施例3の  | 169.4                         | 実施例!8の | 210. 2                                 |  |
| 化合物    |                               | 化合物    | 210. 2                                 |  |
| 実施例4の  | 64.8                          | 実施例19の | 35.3                                   |  |
| 化合物    |                               | 化合物    |  |  |
| 実施例5の  | 121.4                         | 実施例20の | 15.1                                   |  |
| 化合物    |                               | 化合物    |  |  |
| 実施例6の  | 41.3                          | 実施例21の | 487.7                                  |  |
| 化合物    |                               | 化合物    |  |  |
| 実施例7の  | 37.3                          | 実施例23の | 40.6                                   |  |
| 化合物    |                               | 化合物    |  |  |
| 実施例10の | 128.9                         | 実施例24の | 807.6                                  |  |
| 化合物    |                               | 化合物    | ·-···································· |  |
| 実施例11の | 29. 7                         | 実施例25の | 40.5                                   |  |
| 化合物    |                               | 化合物    |  |  |
| 実施例13の | 26.0                          | 実施例28の | . 43. 7                                |  |
| 化合物    |                               | 化合物    |  |  |
| 実施例14の | 59.9                          | 実施例27の | 275.0                                  |  |
| 化合物    |                               | 化合物    |  |  |
| 実施例15の | 3. 2                          | 実施例29の | 828.6                                  |  |
| 化合物    |                               | 化合物    |  |  |

【0041】表10から明らかなように、各3、4一ジヒドロキシカルコン誘導体のIC50の値は小さい。このことから、これらの3、4一ジヒドロキシカルコン誘導体は優れたシクロオキシゲナーゼ阻害作用を有していることがわかる。

## 【〇〇42】5ーリポキシゲナーゼ阻害作用試験

2 mM CaCl₂、O.25 M日糖、1 mM EDTA-2 N a およびグルタチオンを含む5 0 mMリン酸緩衝液(pH7.4)にRBLー1制胞ホモジネートを懸濁し、1 元に加温した。この反応液にアラキドン酸を加え、生成した5 一HETE(5 ーヒドロキシエイコサテトラエン酸) 量液体クロマトグラフィーにより測定した。被験物質とした高では表11に示した各3、4 ージヒドロキシカルコン誘導体が開い、これらの被験物質の5 ーリポキシゲナーゼ阻害作用は、上記リン酸緩衝液に被験物質を加えて上記と同様にして5 上記リン酸緩衝液に被験物質を加えて上記と同様にして5 法により I C50の値を算出して評価した。各被験物質の I Cを表11に示す。

[0041] As been clear from Table 10, value of IC50 of each 3,4-di hyd roxy chalcone derivative issmall. From this, as for these 3,4-di hydroxy chalcone derivative it understands that it haspossessed cyclooxygenase inhibition which is superior.

## [0042] 5 - lipoxygenase inhibition test

Suspension it did RBL - 1 cell homogenate in 50 mM phosphate buffer (pH 7.4) which includes 2 mM CaCl2, the 0.25M sucrose, 1 mM EDTA - 2Na and glutathione, heated to 37 °C. 5 - HETE(5 - hydroxy eicosa tetraene acid) quantity which is formed including arachidonic acid, was measured in this reaction mixture due to high-performance liquid chromatography. Making use of each 3,4-di hydroxy chalcone derivative which is shown in Table 11 as substance being tested, the5 - lipoxygenase inhibition of these substance being tested measured 5 - HETE quantity in theabove-mentioned phosphate buffer to similar to description above including thesubstance being tested, sought suppression rate by comparison with control group, calculating thevalue of IC with

50

tested is shown in Table 11.

[0043]

[0043]

【表11】

[Table 11]

表11

|               | 5-リポキシゲナーゼ                  |               | 5 - リポキシゲナーゼ                 |
|---------------|-----------------------------|---------------|------------------------------|
|               | 阻害作用(ΙC <sub>j0</sub> : μM) |               | 阻害作用 (ΙС <sub>50</sub> : μM) |
| 実施例1の<br>化合物  | 0.0078                      | 実施例19の<br>化合物 | 0. 027                       |
| 実施例2の<br>化合物  | 0.010                       | 実施例29の<br>化合物 | 0. 018                       |
| 実施例3の<br>化合物  | 0.064                       | 実施例30の<br>化合物 | 0.016                        |
| 実施例18の<br>化合物 | 0.076                       |               |                              |

【0044】表11から明らかなように、各3、4 ージヒドロキシカルコン誘導体の $10_{50}$ の値は小さい。このことから、これらの3、4 ージヒドロキシカルコン誘導体は優れたリポキシゲナーゼ阻害作用を有していることがわかる。

#### 【0045】製剤例1(軟膏の製造)

基剤として日本薬局方親水軟育を用い、この基剤の少量と、 実施例1と同様にして得た2′.5′ージメトキシシー3、 4ージヒドロキシカルコン1gとを十分に練り合わせた後、 さらに残りの基剤を加え、十分に練り合わせて全質均等にして、軟育100gを得た。また、実施例2、8、10、15 または実施例30と同様にして得た各3、4ージヒドロキシカルコン誘導体についても、それぞれ同様にして軟音を得た

## 【0046】製剤例2(軟膏の製造)

基剤として日本薬局方吸水軟育を用いた以外は製剤例1と同様にして、軟育100gを得た。また、実施例2、8、10、15または実施例30と同様にして得た各3、4ージヒドロキシカルコン誘導体についても、それぞれ同様にして軟育を得た。

## 【0047】製剤例3(錠剤の製造)

実施例 1 の 3 . 4 - ジヒドロキシカルコン誘導体 5 Og

乳糖

10 g

[0044] As been clear from Table 11, value of IC50 of each 3,4-di hyd roxy chalcone derivative issmall. From this, as for these 3,4-di hydroxy chalcone derivative it understands that it haspossessed lipoxygenase inhibition which is superior.

#### [0045] Formulation Example 1 (Production of ointment)

As base it kneaded with 2',5'-di methoxy C. 3,4-di hydroxy chalcone 1g which it acquires making use ofthe Pharmacopoeia Japonica hydrophilic ointment, in same way as trace and Working Example 1 of this base inthe fully and after adjusting, it kneaded in fully furthermore including remaining base, it acquired ointment 100g all together toquality equal. ointment was acquired respectively to similar in addition, concerningeach 3,4-di hydroxy chalcone derivative which it acquires in same way as Working Example 2, 8, the 10, 15 or Working Example 30.

#### [0046] Formulation Example 2 (Production of ointment)

Other than using Pharmacopoeia Japonica absorbed water ointment as base, ointment 100g was acquired withas similar to Formulation Example 1. ointment was acquired respectively to similar in addition, concerningeach 3,4-di hydroxy chalcone derivative which it acquires in same way as Working Example 2, 8,the 10, 15 or Working Example 30.

[0047] Formulation Example 3 (Production of tablets)

3,4-di hydroxy chalcone derivative 50g of Working Example 1

Lactose

10g

ISTA's Paterra(tm), Version 1.5 (There may be errors in the above translation. ISTA cannot be held liable for any detriment from its use. WWW: http://www.intlscience.com Tel:800-430-5727)